(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2002 年4 月25 日 (25.04.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/33073 A1

(51) 国際特許分類7: C12N 15/09, 15/62, C07K 16/28, A61K 39/395

(21) 国際出願番号: PCT/JP01/09260

(22) 国際出願日: 2001年10月22日(22.10.2001)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願2000-321821

2000年10月20日(20.10.2000) JP

特願2000-321822

 PCT/JP01/01912
 2000 年10 月20 日 (20.10.2000)
 JP

 PCT/JP01/03288
 2001 年3 月12 日 (12.03.2001)
 JP

 特願2001-277314
 2001 年9 月12 日 (12.09.2001)
 JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 中 外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒115-8543 東京都北区浮間5丁目 5番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 福島 直 (FUKUSHIMA, Naoshi) [JP/JP]. 土屋 政幸 (TSUCHIYA, Masayuki) [JP/JP]. 宇野慎介 (UNO, Shinsuke) [JP/JP]. 大友俊彦 (OHTOMO, Toshihiko) [JP/JP]; 〒412-8513 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP). 薮田尚弘 (YABUTA, Naohiro) [JP/JP]. 角田浩行 (TSUNODA, Hiroyuki) [JP/JP]; 〒300-4101 茨城県新治郡新治村永井153-2 中外製薬株式会社内 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 高木千嘉, 外(TAKAGI, Chiyoshi et al.); 〒 102-0083 東京都千代田区麹町一丁目10番地 麹町広洋ビル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: DEGRADED AGONIST ANTIBODY

(54) 発明の名称: 低分子化アゴニスト抗体

(57) Abstract: A modified antibody containing at least two H chain V domains and at least two L chain V domains of a monoclonal antibody which transduces a signal into cells by crosslinking a cell surface molecule to thereby serve as an agonist. Because of being usable as a signal transduction agonist, this modified antibody is useful as a preventive and/or a remedy etc. for various diseases such as caner, inflammation, dysendocrinism and blood diseases.

(57) 要約:

WO 02/33073 A1

本発明は、細胞表面分子を架橋することにより細胞内にシグナル伝達してアゴニストとして作用しうる、モノクローナル抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体に関する。この改変抗体は、シグナル伝達のアゴニストとして使用することができ、癌、炎症、ホルモン異常、血液疾患等の種々の疾患の予防及び/又は治療薬等として有用である。

明 細 書 低分子化アゴニスト抗体

技術分野

本発明は、細胞表面分子または細胞内分子を架橋することによりアゴニスト作用を示す、モノクローナル抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体に関する。当該改変抗体は、細胞表面分子を架橋することにより細胞内にシグナルを伝達しうるアゴニスト作用を有しており、種々の医薬として有用である。

10

15

20

25

5

背景技術

特開平9-295999号公報は、脾臓間質細胞を識別し得る特定の抗体を開発することを目標として当該脾臓間質細胞株を感作抗原とするモノクローナル抗体の作製を試み、抗原としてマウスIntegrin Associated Protein(マウスIAP)を認識する新規モノクローナル抗体の取得を記載している。また、特開平9-29599号公報は、モノクローナル抗体が骨髄系細胞にアポトーシスを誘起する特性を有することを開示している。

WO99/12973は、ヒトのIntegrin Associated Protein (以下ヒトI APとする; J. Cell Biol., 123, 485-496, 1993にアミノ酸配列及び塩基配列が記載; Journal of Cell Science, 108, 3419-3425, 1995)を抗原とするモノクローナル抗体であって、当該ヒトIAPを有する有核血液細胞(骨髄系細胞及びリンパ球)にアポトーシスを誘起させる特性を有するモノクローナルMABLー1抗体、MABLー2抗体、これを産生するハイブリドーマ、MABLー1(FERM BP-6100)及びMABLー2(FERM BP-6101)を記載している。

特願平11-63557号は、ヒトIAPを抗原とするモノクローナル抗体から、ヒトIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する特性を有する一本鎖のFv領域を有する一本鎖Fvを得たことを開示している。

しかし、IAPを抗原とするモノクローナル抗体の投与は、IAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するものの、in vitroで赤血球の凝集作用をもたらす。これは、IAPを抗原とするモノクローナル抗体を多量に生体内に投与した場合、赤血球の凝集という弊害が生じる可能性があることを示唆するものである。

5

10

15

20

25

本発明者らは、ヒトIAPを抗原とするモノクローナル抗体を用いて、上記の 血液疾患の治療薬等として利用するべく鋭意研究した結果、ヒトIAPを有する 有核血液細胞にアポトーシスを誘起する特性を有する一本鎖のFv領域を有する 一本鎖Fvを得た。

一方、改変抗体、特に低分子化抗体、例えば一本鎖Fvは、その低分子化により組織、腫瘍等への移行性を改善し、遺伝子工学的に調製する目的で開発されたものであるが、近年、一本鎖Fvのダイマー、特に、二重特異性 [bispecific] のダイマーが細胞同士の架橋を目的として使用されている。このようなダイマーとしては、代表的には癌細胞抗原とNK細胞や好中球など宿主細胞抗原を認識する一本鎖Fvのヘテロダイマーが知られている(Kipriyanov et al., Int. J. Cancer, 77, 9763-9772, 1998)。これらは、細胞間架橋を誘導させることにより癌を治療するためのより効率的な改変抗体として、一本鎖Fvの構築技術から作成されたものである。このため、抗体およびその断片(例えばFab断片など)および二重特異性の改変抗体、さらには単一特異性である一本鎖Fvのダイマーでも細胞間の架橋が誘導されると考えられていた。

また、細胞表面分子を架橋してシグナルを伝達しうるモノクローナル抗体として、例えば細胞の分化・増殖に関与するEPO受容体に対する抗体(特開 2000-95800 号公報)、MuSK 受容体に対する抗体(Xie et al., Nature Biotech. 15, 768-771, 1997)などが知られている。しかし、低分子化した改変抗体については報告はない。

そこで、先ず本発明者は上記MABL-2抗体から作製した一本鎖Fvのモノマーは細胞にアポトーシスを誘起せず、一本鎖Fvのダイマーが IAPを有する細胞に対してアポトーシスを誘導することに注目し、これら

が細胞表面上のIAP受容体を架橋 (2量体化) することにより当該細胞にシグ ナルが伝達されて、その結果アポトーシスが誘導されたことを突き止めた。即ち、 これは、単一特異性の一本鎖 F v ダイマーが細胞表面上の分子(例えば受容体) を架橋することにより、リガンドと同様にシグナルを伝達し、これによりアゴニ スト作用を示しうること示唆するものである。

次に細胞間の架橋形成に注目したところ、前記モノクローナル抗体は赤血球凝 集を引き起こすが、前記一本鎖Fvのダイマーは赤血球凝集を起こさないことを 見出した。同様の結果は、一本鎖2価抗体(2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V 領域を含む一本鎖ポリペプチド)でも観察された。即ち、これはモノクローナル 抗体では細胞間で架橋が形成される可能性があるのに対して、一本鎖Fvダイマ ーまたは一本鎖2価抗体等の改変抗体では、細胞表面上の分子を架橋するが、細 胞間の架橋を形成しないことを示唆するものである。

本発明者は、これらの結果から、一本鎖Fvダイマーや一本鎖2価抗体等の改 変抗体が、従来知られていた細胞間の架橋への使用に限らず、同じ細胞の細胞表 面分子あるいは細胞内分子を架橋する、当該分子に対するリガンド(特に天然の リガンドの作用を模倣するようなリガンド)として特に適していることを初めて 見出した。

さらに、本発明者は、抗体分子(whole IgG)を一本鎖Fvダイマー または一本鎖2価抗体などの改変抗体にすることにより、細胞間の架橋などによ る副作用を軽減し、且つ細胞表面上の分子を架橋して、細胞に所望の作用のみを 誘起しうる新規な医薬品を提供しうることを見出し、本発明を完成させた。また、 本発明の改変抗体は、TPO、EPO、GISCFなどの天然のリガンドまたは 当該改変抗体と同じV領域を有するwholeの抗体(IgG)と比較して顕著 に高い活性を有しており、さらに抗体分子に比べ分子量が小さく、定常領域を有 しないという特徴から、組織移行性が向上しているという特徴を有している。

発明の開示

5

10

15

20

25

本発明の課題は、細胞表面分子または細胞内の分子を架橋することによりアゴ

WO 02/33073

5

10

15

20

25

ニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む 低分子化アゴニスト改変抗体を提供することである。

従って、本発明は、細胞表面分子または細胞内の分子を架橋することによりア ゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上、 好ましくは各々2~6、さらに好ましくは各々2~4、特に好ましくは各々2つ 含む改変抗体に関する。

本明細書において「改変抗体」とは、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V 領域を2つ以上含み、これら各V領域を直接的あるいはリンカー等を介して共有 結合および/または非共有結合により結合した任意の物質を意味する。具体的に は、抗体の各V領域をペプチドリンカー、化学架橋剤等のリンカーで結合したポ リペプチドまたは化合物等があげられる。なお、本発明の改変抗体において、抗 体由来の2つ以上のH鎖V領域及びL鎖V領域は各々、同一または異なる抗体由 来のH鎖V領域及びL鎖V領域であってもよい。

本発明の改変抗体は、好ましくは1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのダイマー、トリマー、テトラマー等のマルチマーであるか、又は2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を含む一本鎖ポリペプチドである。本発明の改変抗体が1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのダイマー、トリマー、テトラマー等のマルチマーである場合、同じ鎖上のH鎖V領域及びL鎖V領域は互いに連合して1つの抗原結合部位を形成していないものが好ましい。

特に好ましくは、1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvの ダイマー、又は2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む一本鎖ポリペプチ ドである。該改変抗体中において、H鎖V領域及びL鎖V領域は、好ましくはリ ンカーを介して連結されている。

本明細書において「アゴニスト作用」とは、細胞表面分子または細胞内分子を 架橋することにより細胞内にシグナルが伝達されて該細胞に生じる生物学的作用 をいい、具体的には、アポトーシス誘導、細胞増殖誘導、細胞分化誘導、細胞分 裂誘導、細胞周期調節作用等の作用をいう。

10

15

20

25

本発明において、アゴニスト作用の ED50 値は、公知のアゴニスト作用の測定法より求めることができる。具体的には、アゴニスト特異的な細胞死、細胞増殖、細胞分化特異的なタンパク質(例えば特異的抗原)の発現の検出、細胞周期特異的なキナーゼ活性の測定などが挙げられ、反応容量曲線の最大活性を100%とし、その反応率50%となる用量をED50%値とする。

本発明の改変抗体は、当該改変抗体と同一の抗原結合領域を有する抗体、即ち、当該改変抗体の抗原結合領域を形成するH鎖V領域とL鎖V領域の対と同一のH鎖V領域とL鎖V領域の対を有するIgG等のwholeの抗体(以下、親抗体という)と比較して同等以上のアゴニスト作用(ED50値)を示すものが好ましい。さらに、親抗体と比較して2倍以上、好ましくは5倍以上、さらに好ましくは10倍以上のアゴニスト作用(ED50値)を示すものが好ましい。また、標的の細胞表面分子または細胞内分子には結合するが、該分子に対するアゴニスト作用を実質的に有さない親抗体と同一の抗原結合領域を形成するH鎖V領域とL鎖V領域の対を有する改変抗体であって、当該改変抗体はアゴニスト作用を有するものも本発明に含まれる。

本発明の抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む化合物とは、細胞表面分子または細胞内分子に結合する天然のリガンドと比較して同等以上のアゴニスト作用(ED50値)を示し、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む化合物であればいかなるものでもよく、当該分子に結合する天然のリガンドと比較して2倍以上、好ましくは5倍以上、さらに好ましくは10倍以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す化合物が好ましい。

ここでいう「化合物」とは、本発明の改変抗体に限らず、wholeの抗体、 $F(ab')_2$ 等、2つ以上、好ましくは $2\sim6$ 、さらに好ましくは $2\sim4$ 、特に好ましくは2つの抗原結合部位を有するものであればいかなるものも含まれる。

本発明の抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体 または化合物は、細胞間接着作用を実質的に有さないものが好ましい。また、本 発明の改変抗体のH鎖V領域およびL鎖V領域が同一のモノクローナル抗体由来 である場合、もとのモノクローナル抗体と比較して、1/10以下の細胞間接着作

10

15

20

25

用(ED50値)を示すものが好ましい。

本発明において、細胞間接着作用の ED50 値とは、公知のアゴニスト作用の測定 法より求めることができる。具体的には、前記細胞表面分子を発現する細胞の凝 集作用、例えば赤血球凝集作用の測定が挙げられる。

本発明は前記改変抗体をコードするDNAに関する。

本発明は前記改変抗体を産生する動物細胞または微生物に関する。

本発明は前記改変抗体のアゴニストとしての使用に関する。

本発明は前記改変抗体を用いて細胞表面分子または細胞内分子を架橋することにより細胞内にシグナル伝達を起し、該細胞にアポトーシス誘導、細胞増殖誘導、細胞分化誘導、細胞分裂誘導、細胞周期調節作用等のアゴニスト作用を生じさせる方法に関する。

本発明は、上記改変抗体を有効成分として含む医薬に関する。

本発明は、上記改変抗体の医薬としての使用に関する。

本発明は、細胞表面分子または細胞内分子を架橋することによりアゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体のスクリーニング方法又は測定方法であって、1)当該分子に特異的に結合する抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体を作製し、2)当該分子を発現している細胞と該改変抗体とを接触させ、3)当該分子を架橋することにより該細胞に生ずるアゴニスト作用を測定する、工程を含むスクリーニング方法又は測定方法に関する。本発明の測定方法は、本発明の改変抗体を医薬品として製造する場合の品質管理に用いることができる。

前記一本鎖Fvのダイマーは、非共有結合によるダイマー、架橋基を介した共有結合によるダイマー、さらに前記一本鎖Fvと結合しうる架橋剤(抗体、抗体断片、又は2価の改変抗体)を介したダイマーが包含される。ダイマーを形成させる架橋基は、ペプチドの架橋に用いられている公知の架橋基を用いることができるが、例えばシステイン残基によるジスルフィド架橋、他の架橋基、例えば C_4 $\sim C_{10}$ アルキレン(例えば、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、ヘプタメチレンおよびオクタメチレンなど)または $C_4 \sim C_{10}$ アルケニレン(cis/

7

また、一本鎖F v と結合しうる架橋剤は、例えばF v 中に随意に導入しうるアミノ酸配列、例えばF L A G 配列等に対する抗体もしくはその断片、またはその抗体由来の改変抗体、例えば一本鎖F v である。

5

10

15

20

25

本発明はまた、細胞表面分子または細胞内分子に結合する第1のリガンドと第 2のリガンドを投与し、さらに第1及び第2のリガンドに結合して、前記第1及 び第2のリガンドを架橋する物質を投与することを特徴とする、細胞にアゴニス ト作用を誘導する方法に関する。ここで、第1及び第2のリガンドは、当該分子 に対する結合部位を1つ有し、架橋されることによりアゴニスト作用を誘導しう るものであればいかなるものでもよいが、好ましくは同一又は異なる一本鎖Fv モノマー、抗体断片等の一価の改変抗体である。また、前記リガンドを架橋する 物質は、第1のリガンドと第2のリガンドを架橋して細胞にアゴニスト作用を誘 導する物質であればいかなるものでもよいが、好ましくは抗体、抗体断片、F (ab)。又は2価の改変抗体である。ここで、2価の抗体の例としては、F (a b)。、1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのダイマーであ るか、又は2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む一本鎖ポリペプチドが 挙げられる。本方法は、架橋されてシグナルを細胞に伝達する受容体の探索に有 効なだけでなく、薬剤のターゲット分子へのDDSへの応用も期待でき、副作用 の抑制や、所望の時期に所望の時間薬剤の効力を発揮させうる薬剤投与システム として有用である。

本発明の改変抗体はまた、抗体(例えば、MABL-1抗体、MABL-2抗体、12B5抗体、12E10抗体など)のL鎖V領域及びH鎖V領域を含み、細胞表面分子または細胞内分子、例えば蛋白質(受容体またはシグナル伝達に関与する蛋白質)、または前記蛋白質もしくは細胞膜タンパク質の糖鎖を特異的に認識して当該分子を架橋し、これにより細胞内にシグナルを伝達しうるものであればいかなるものでもよく、さらには、このV領域のアミノ酸配列の一部を改変した改変抗体も包含される。

8

本発明の改変抗体は、結合する細胞表面分子または細胞内分子、具体的には個々の細胞表面分子または細胞内分子の構造や作用機序等に応じて、単一特異性(mono-specific)改変抗体でも、二重特異性(bi-specific)改変抗体等の多重特異性(multi-specific)改変抗体であってもよい。結合する分子が homodimer 化してシグナルが細胞内に伝達される受容体分子(たとえば、エリスロポエチン受容体、トロンボポエチン受容体、G-CSF受容体、SCF受容体、EGF受容体、IAP(CD47)など)の場合は、mono-specific な改変抗体であることが好ましく、結合する分子が heterodimer 化してシグナルが細胞内に伝達される受容体分子(たとえば、IL-6受容体、LIF受容体。IL-11受容体)の場合は、bi-specific な改変抗体が好ましい。結合する分子が heterotrimer 化してシグナルが細胞内に伝達される受容体分子(たとえば、IL-2受容体、CNTF受容体、OSM受容体)の場合は、tri-specific な改変抗体が好ましい。二重特異性の一本鎖F v ダイマーの製造方法は、たとえば W09413804 号等により公知である。

5

10

15

20

25

本発明はまた、改変抗体のH鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト抗体由来のH鎖V領域及び/又はヒト抗体由来のL鎖V領域である改変抗体に関する。ヒト抗体由来のH鎖V領域及びL鎖V領域は、例えばWO99/10494号公報に記載された方法のように、ヒトモノクローナル抗体のライブラリーをスクリーニングすることにより得ることができる。また、トランスジェニックマウス等から作製されたヒトモノクローナル抗体由来のH鎖V領域及びL鎖V領域も包含される。

さらに本発明は、改変抗体のH鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト型化H 鎖V領域及び/又はヒト型化L鎖V領域である改変抗体に関する。詳細には、ヒ トモノクローナル抗体L鎖V領域のフレームワーク領域(FR)とヒト以外の哺 乳動物(例えば、マウス、ラット、ウシ、ヒツジ、サルなど)のモノクローナル 抗体のL鎖V領域の相補性決定領域(complementarity determining region;以 下CDRとする)を含むヒト型化L鎖V領域及び/又はヒトモノクローナル抗体 H鎖V領域のFRとヒト以外の哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウシ、ヒツ

ジ、サルなど)モノクローナル抗体のH鎖V領域のCDRを含むヒト型化H鎖V 領域から構成される。この場合、CDRおよびFRのアミノ酸配列を一部改変 (例えば、欠失、置換又は付加) してもよい。

本発明はまた、改変抗体のH鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト以外の動物(例えば、マウス、ラット、ウシ、ヒツジ、サル、ニワトリなど)のモノクローナル抗体由来のH鎖V領域及び/又はL鎖V領域も包含される。この場合、CDRおよびFRのアミノ酸配列を一部改変(例えば、欠失、置換又は付加)してもよい。

5

10

15

20

25

本発明はまた、前記種々の改変抗体をコードするDNA、該DNAを含んで成る組換えベクターを製造する遺伝子工学的方法に関する。

本発明はまた、該組換えベクターにより形質転換された宿主に関する。宿主は、例えばヒト細胞、マウス細胞などの動物細胞、又は大腸菌、枯草菌、酵母などの微生物である。

本発明はまた、上記の宿主を培養し、培養物から改変抗体を採取することを特 徴とする、改変抗体の製造方法に関する。

さらに本発明は、一本鎖F v を産生する宿主動物細胞を無血清培地で培養して該培地中に一本鎖F v を分泌させ、該培地中で形成された一本鎖F v のダイマーを含む該培地上清を精製することを特徴とする一本鎖F v のダイマーの製造方法に関する。

本発明はまた、改変抗体のアゴニストとしての使用に関する。即ち、前記得られた改変抗体を有効成分として含有するシグナル伝達アゴニストに関する。本発明において改変抗体は、細胞表面分子または細胞内分子を架橋して、これによりシグナル伝達を誘起しうるものであるため、当該分子は、リガンドと結合して、オリゴマー化、例えば2量体化が促進され、その結果シグナルを細胞内に伝達しうる分子であればいかなるものもよい。

そのような細胞表面分子には、例えばホルモン受容体やサイトカイン受容体が 包含される。ホルモン受容体には、例えばエストロゲン受容体等が包含される。 サイトカイン受容体等には、造血因子受容体、リンホカイン受容体、増殖因子受

WO 02/33073

5

10

15

20

25

10

PCT/JP01/09260

容体および分化抑制因子受容体等が包含される。サイトカイン受容体の例として は、エリスロポエチン(EPO)受容体、トロンボポエチン(TPO)受容体、 顆粒球コロニー刺激因子(G-CSF)受容体、マクロフアージコロニー刺激因 子(M-CSF)受容体、顆粒球マクロファージコロニー刺激因子(GM-CS F) 受容体、腫瘍壊死因子(TNF)受容体、インターロイキン-1(IL-1) 受容体、インターロイキン-2 (IL-2) 受容体、インターロイキン-3 (IL-3) 受容体、インターロイキン-4 (IL-4) 受容体、インターロイ キンー5 (IL-5) 受容体、インターロイキンー6 (IL-6) 受容体、イン ターロイキンー7(IL-7)受容体、インターロイキン-9(IL-9)受容 体、インターロイキン-10(IL-10)受容体、インターロイキン-11 (IL-11) 受容体、インターロイキン-12 (IL-12) 受容体、インタ ーロイキンー13 (IL-13) 受容体、インターロイキン-15 (IL-1 5) 受容体、インターフエロン $-\alpha$ (IFN $-\alpha$) 受容体、インターフエロン $-\beta$ (IFN-8) 受容体、インターフエロン-y (IFN-y) 受容体、成長ホルモン (GH)受容体、インスリン受容体、血液幹細胞増殖因子(SCF)受容体、血 管内皮增殖因子(VEGF)受容体、上皮細胞増殖因子(EGF)受容体、神経 成長因子(NGF)受容体、線維芽細胞増殖因子(FGF)受容体、血小板由来 増殖因子(PDGF)受容体、トランスフオーミング増殖因子-B(TGF-B) 受容体、白血球遊走阻止因子(LIF)受容体、毛様体神経栄養因子(CNT F) 受容体、オンコスタチンM (OSM) 受容体およびNotchファミリー受 容体等を挙げることができる。

また、細胞内分子としては、例えばTAK1とTAB1が挙げられる。TAK1とTAB1は、 $TGF-\beta$ のシグナル伝達経路で作用し、ヘテロダイマーを形成することによりマップキナーゼを活性し、一連のシグナルを伝達する。多くの癌細胞では、その増殖を抑制する $TGF-\beta$ の受容体に変異があり、 $TGF-\beta$ によるシグナルが伝達されない。このため、TAK1とTAB1を架橋することによりシグナルを伝達しうる改変抗体は、TAK1/TAB1に結合してアゴニステックに作用して $TGF-\beta$ シグナルを誘導することができる。そのような本

発明の改変抗体は $TGF-\beta$ 抵抗性の癌細胞の増殖を抑制し得るため、本発明により新たな癌の治療法が提供される。他の細胞内分子の例として、細胞増殖に作用する転写因子E2FホモダイマーおよびE2F/DP1へテロダイマーが挙げられる。こうした分子に対しても本発明の改変抗体はアゴニスト作用を誘導しうるものであり、細胞増殖に関連する種々の疾患の治療に用いることができる。また、本発明の改変抗体を用いて、アポトーシス誘導に関わるシグナル伝達に関連する細胞内因子を架橋してアゴニスト作用を誘導し、癌細胞または自己免疫疾患に関わる細胞にアポトーシス細胞死を誘導することができる。

5

10

15

20

25

細胞内分子に本発明の改変抗体を作用させる場合、細胞内に当該改変抗体を輸送する手法として、例えば、細胞膜透過機能を有するペプチド(例えばPegelinやPenetratinなど)を付加すること(Martine Mazel etal., Doxorubicinpeptide conjugates overcome multidrug resistance. Anti-Cancer Drugs 2001, 12、Dcrossi D. et al., The third helix of the antennapedia homeodomain translocates through biological membranes, J. Biol. Chem. 1994, 269, 10444-10450.)により本発明の改変抗体を細胞内に輸送させることが可能である。故に、本発明のアゴニスト改変抗体を有効成分として含有する医薬製剤は、癌、炎症、ホルモン異常、血液疾患、自己免疫疾患などの治療及び/又は予防に有用である。

受容体タンパク質が形成しうるオリゴマーは、ホモオリゴマーであっても、ヘテロオリゴマーであってもよいし、ダイマー、トリマー、テトラマー、などのいずれのオリゴマーであってもよい。例えば、エリスロポエチン受容体、トロンボポエチン受容体、G-CSF受容体、SCF受容体、EGF受容体などは、ホモダイマーを形成し、IL-6受容体、LIF受容体、IL-11受容体はヘテロダイマーを形成し、IL-2受容体、CNTF受容体、OSM受容体はヘテロトリマーを形成することが知られている。

本発明の改変抗体は、モノクローナル抗体に由来するH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む。当該改変抗体の構成としては、好ましくは1つの H鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのダイマー又は2つのH鎖V 領域及び2つのL鎖V領域を含むポリペプチドとすることができる。該改変抗体中において、H鎖およびL鎖のV領域は、1個以上のアミノ酸からなるペプチドリンカーを介して連結されているのが好ましい。これらの改変抗体は、モノクローナル抗体の可変領域を含有し、もとのモノクローナル抗体と同一の特異性をもって抗原に結合する。

H鎖V領域

5

10

15

20

25

本発明において、抗体に由来する日鎖V領域には、細胞表面分子または細胞内分子、例えば蛋白質(受容体またはシグナル伝達に関与する蛋白質)、または前記蛋白質もしくは細胞膜上の糖鎖を認識し、且つ前記分子を架橋してオリゴマー化、例えば2量体化することにより、細胞内にシグナルを伝達しうる、抗体の日鎖V領域であって、哺乳動物(例えば、ヒト、マウス、ラット、ウシ、ヒツジ、サルなど)に由来する日鎖V領域又は前記日鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変した日鎖V領域も本発明における日鎖V領域に包含されるが、ヒトモノクローナル抗体日鎖V領域のFRとマウスモノクローナル抗体の日鎖V領域のCDRを含むヒト型化日鎖V領域が好ましい。さらに、組換え技術を使用して作成し得る、ヒト由来のアミノ酸配列を有する日鎖V領域も好ましい。また、本発明の日鎖V領域には、前記日鎖V領域の断片であって、抗原結合性を保持する領域も包含される。L鎖V領域

本発明におけるL鎖V領域には、細胞表面分子または細胞内分子、例えば蛋白質(受容体またはシグナル伝達に関与する蛋白質)、または前記蛋白質もしくは細胞膜上の糖鎖を認識し、且つ前記分子を架橋してオリゴマー化、例えば2量体化することにより、細胞内にシグナルを伝達しうる、抗体のL鎖V領域であって、哺乳動物(例えば、ヒト、マウス、ラット、ウシ、ヒツジ、サルなど)に由来するL鎖V領域又は前記L鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変したL鎖V領域も本発明におけるL鎖V領域に包含されるが、ヒトモノクローナル抗体L鎖V領域のFRとマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域のCDRを含むヒト型化L鎖V領域が好ましい。さらに、組換え技術を使用して作成し得る、ヒト抗体由来のアミノ酸配列を有するL鎖V領域も好ましい。また、本発明のL鎖V領域には、前記

L鎖V領域の断片であって、抗原結合性を保持する領域も包含される。 相補性決定領域 (CDR)

L鎖及びH鎖の各V領域は抗原結合部位を形成し、L鎖及びH鎖上の可変領域 は共通性のある比較的保存された4個のフレームワークと3個の超可変又は相補 性決定領域(CDR)により連結されている(Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」US Dept. Health and Human Services, 1983)。

前記4個のフレームワーク領域(FR)の多くの部分は B-シート構造をとり、その結果3個のCDRはループを形成し、CDRは場合により <math>B-シート構造の一部分を形成することもある。3個のCDRはFRによって相互に立体的に非常に近い位置に保持され、そして対をなす領域の3個のCDRと共に抗原結合部位の形成に寄与する。

これらのCDR領域は、得られた抗体のV領域のアミノ酸配列と既知抗体のV領域の既知アミノ酸配列とを照合することによって、Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」の経験則から見出すことができる。

一本鎖Fv

5

10

15

20

25

一本鎖Fvは、モノクローナル抗体に由来する、連結したH鎖V領域及びL鎖V領域を含むポリペプチドのモノマーであり、得られる一本鎖Fvはもとのモノクローナル抗体の可変領域を含有し、相補性決定領域を保存するため、もとのモノクローナル抗体と同一の特異性をもって抗原に結合する(特願平11-63557号)。さらに、本発明の一本鎖Fvにおいて、前記可変領域および/またはCDRの一部またはそのアミノ酸配列の一部を改変(例えば、欠失、置換又は付加)することができる。本発明の一本鎖Fvを構成するH鎖V領域及びL鎖V領域は上述したものであり、H鎖V領域とL鎖V領域を直接又はリンカー、好ましくはペプチドリンカーを介して連結することができ、その構成としては、「H鎖V領域」ー「L鎖V領域」、「L鎖V領域」ー「H鎖V領域」のいずれでもよい。本発明においては、これら一本鎖Fvはダイマー、トリマー又はテトラマーを形成

させ、本発明の改変抗体とすることができる。

一本鎖改変抗体

5

15

本発明の2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域、好ましくは各々2 ~4、特に好ましくは各々2つ含む一本鎖改変抗体は、上述のような2つ以上の H鎖V領域とL鎖V領域をそれぞれ含有する。このポリペプチドにおいて各領域 は、該一本鎖改変抗体が特定の立体構造、具体的には一本鎖Fvのダイマーが構 成する立体構造を模倣し得るよう配置させる必要があり、例えば

[H鎖V領域] − [L鎖V領域] − [L鎖V領域]又は

本発明において、H鎖V領域とL鎖V領域とを連結するリンカーとしては、遺伝子工学により導入し得る任意のペプチドリンカー、又は合成化合物リンカー、例えば、Protein Engineering, 9(3), 299-305, 1996 に開示されるリンカーを用いることができる。これらのリンカーは同一分子内で同じ又は異なっていてもよい。ペプチドリンカーを所望する場合、各々のリンカーの例としては:

Ser

- Glv·Ser
- 20 Gly·Gly·Ser
 - Ser · Gly · Gly
 - Gly · Gly · Gly · Ser
 - Ser · Gly · Gly · Gly
 - Gly · Gly · Gly · Ser
- 25 Ser·Gly·Gly·Gly·Gly
 - Gly · Gly · Gly · Gly · Ser
 - Ser·Gly·Gly·Gly·Gly·Gly
 - Gly·Gly·Gly·Gly·Gly·Ser

WO 02/33073

5

10

15

20

25

PCT/JP01/09260

Ser·Gly·Gly·Gly·Gly·Gly·Gly

(Gly·Gly·Gly·Gly·Ser)n

(Ser · Gly · Gly · Gly · Gly)n

[nは1以上の整数である]を挙げることができる。好ましいリンカーペプチドの長さは抗原となる受容体によって異なるが、一本鎖Fvにおいては通常1~20アミノ酸であるのが好ましい。2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を含む一本鎖改変抗体においては、[H鎖V領域] - [L鎖V領域] (又は [L鎖V領域] - [H鎖V領域])からなる同一の抗原結合部位を形成するもの同士を連結するためのペプチドリンカーの長さは1~30アミノ酸、好ましくは1~20アミノ酸、さらに好ましくは3~18アミノ酸である。また、[H鎖V領域] - [L鎖V領域] (又は [L鎖V領域] - [H鎖V領域])からなる同一の抗原結合部位を形成しないもの同士を連結するためのペプチドリンカーの長さは1~40アミノ酸、好ましくは3~30アミノ酸、さらに好ましくは5~20アミノ酸である。これらのリンカーを導入する方法は本発明の改変抗体をコードするDNAの構築方法の説明において述べる。

15

本発明における化学合成物リンカー(化学架橋剤)は、ペプチドの架橋に通常用いられている架橋剤、例えばNーヒドロキシスクシンイミド(NHS)ジスクシンイミジルスベレート(DSS)、ビス(スルホスクシンイミジル)スベレート(BS³)、ジチオビス(スクシンイミジルプロピオネート)(DTSSP)、ジチオビス(スルホスクシンイミジルプロピオネート)(DTSSP)、エチレングリコールビス(スルホスクシンイミジルスクシネート)(EGS)、エチレングリコールビス(スルホスクシンイミジルスクシネート)(スルホーEGS)、ジスクシンイミジル酒石酸塩(DST)、ジスルホスクシンイミジル酒石酸塩(スルホーDST)、ビス [2-(スクシンイミドオキシカルボニルオキシ)エチル]スルホン(BSOCOES)、ビス [2-(スルホスクシンイミドオキシカルボニルオキシ)エチル]スルホン(スルホーBSOCOES)などであり、これらの架橋剤は市販されている。また、化学合成物リンカーの長さは、上述のペプチドリンカーの長さに相当する長さであるのが好ましい。

特に、一本鎖 Fv のダイマーを形成させる場合、宿主細胞で産生された一本鎖 モノマーを培地等の溶液中で、20%以上、好ましくは<math>50%以上、さらに好ましくは80%以上、最も好ましくは $90\%以上ダイマー化するのに適したリンカーを選択することが好ましく、具体的には<math>2\sim12$ アミノ酸、より好ましくは $3\sim10$ アミノ酸、またはこれに相当する他のリンカーが好ましい。

改変抗体の製造

5

10

15

20

25

WO 02/33073

改変抗体は、細胞表面分子に特異的に結合する既知または新規なモノクローナル抗体由来のH鎖V領域とL鎖V領域とを前述のリンカーを介して連結することにより得られる。一本鎖Fvの例として、MABL-1抗体、MABL-2抗体に由来するH鎖V領域とL鎖V領域を有するものをMABL1-scFv、MABL2-scFvとする。2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む一本鎖ポリペプチドの例としては、前記モノクローナル抗体由来のH鎖V領域とL鎖V領域を有するものをMABL1-sc(Fv)2、MABL2-sc(Fv)2とする。これらポリペプチドを製造するにあたり、該ポリペプチドが分泌性であることを所望する場合は、そのN-末端にシグナルペプチドを付加することができる。また、該ポリペプチドの効率的精製等のために、ポリペプチド精製において有用である公知の配列、例えばFLAG配列などを挿入することができる。この場合、抗FLAG抗体を用いてダイマー形成させることもできる。

本発明の改変を作製するためには、これをコードするDNA、即ち一本鎖F v をコードするDNA又は再構成一本鎖ポリペプチドをコードするDNAを得る必要がある。これらのDNAは、例えばMABL1ーscFv、MABL2ーscFv、MABL2ーscFv、MABL1ーsc(Fv)2及び/又はMABL2ーsc(Fv)2の場合には前記F v 由来のH鎖V領域及びL鎖V領域をコードするDNAを用いて、又はこれらのDNAを鋳型とし、その配列内の所望のアミノ酸配列をコードするDNA部分を、その両端を規定するプライマー対を用いるポリメラーゼ連鎖反応(PCR)法により増幅することにより得ることができる。

各V領域について、アミノ酸配列の一部改変を所望する場合には、PCR法を 用いる公知の方法によって1又は数個のアミノ酸が改変された、即ち1もしくは

5

10

15

20

25

17

数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列を有するV領域を得ることができる。特定の抗原に対して十分に活性がある改変抗体を作製するために、PCR法を用いる公知の方法によって前記V領域のアミノ酸配列の一部を改変することが望ましい。

PCRに用いるプライマーを決定するにあたり、所望のモノクローナル抗体由来のH鎖及びL鎖のタイピングをして両鎖の型を決める必要がある。MABLー1抗体、MABLー2抗体の場合、MABLー1抗体は κ 型L鎖及び γ 1型のH鎖を有し、MABLー2抗体は κ 型L鎖及び γ 2 a型のH鎖を有することが明らかになっている(特願平11-63557号)。前記MABLー1抗体及び/又はMABLー2抗体のH鎖V領域及びL鎖V領域をコードするDNAをPCR法を用いて増幅するには、Jones,S. T. ら、Bio/Technology,9,88-89,1991に記載されているプライマーを用いることができる。

次に、PCR法を用いてMABL-1抗体及びMABL-2抗体のL鎖V領域を増幅するため、5'-末端オリゴヌクレオチドプライマー及び3'-末端オリゴヌクレオチドプライマーを上述のように決定する。同様にして、MABL-1抗体のH鎖V領域及びMABL-2抗体のH鎖V領域の増幅のため、それぞれ5'-末端プライマー及び3'-末端プライマーを決定する。

その例として本発明においては、5'ー末端プライマーはその5'ー末端近傍に制限酵素HinfI 切断部位を提供する配列GANTCを含有し、そして3'ー末端プライマーはその5'ー末端近傍に制限酵素XmaI 切断部位を提供するXmaI 切断部位を提供するXmaI 切断部位を提供するXmaI 切断部位を提供するXmaI がかかった。これらの制限酵素切断部位は可変領域をコードする目的のXmaI かいったの制限酵素切断部位でもよい。

特に設計されたPCRプライマーを用いて、MABL-1、MABL-2抗体の各V領域をコードする c DNAをそれらの 5 ' 一及び 3 ' 一末端において適当な塩基配列を導入して、それらが発現ベクターに容易に挿入されるように、且つそれらが該発現ベクター中で適切に機能するようにした(例えば、本発明では K o K a K 配列の導入により翻訳効率を上げるように工夫されている)。次に、これら

10

15

20

25

WO 02/33073 PCT/JP01/09260 18

のプライマーを用いてPCRにより増幅して得たMABL-1、MABL-2抗 体の各V領域を、所望のヒトC領域をすでに含有するHEF発現ベクター(WO 92-19759参照)に挿入した。クローン化されたDNAの配列決定は任意 の常法、例えば、自動DNAシークエンサー(Applied Biosystems 社製)を用い て行うことができる。

本発明の改変抗体において、リンカー、例えばペプチドリンカーは次のように 導入することができる。即ち、上述のH鎖V領域及びL鎖V領域のためのプライ マーと一部相補的な配列を有し、且つ該リンカーのN-末端またはC-末端をコ ードするようにプライマーを設計し、これを用いてPCRを行うことによって所 望のアミノ酸配列および長さを有するペプチドリンカーをコードするDNAを作 成することができる。そして、該DNAを介してH鎖V領域及びL鎖V領域をコ ードするDNAを連結すれば、所望のペプチドリンカーを有する本発明の改変抗 体をコードするDNAを得ることができる。さらに、1つの改変抗体をコードす るDNAを得ることができれば、前記DNAを鋳型にして、そして種々のリンカ 一用のプライマーを設計し、これを用いてPCRを実施すれば、所望のペプチド リンカーを有する改変抗体又はリンカーを有さない改変抗体をコードするDNA は容易に得ることができる。

また、本発明における改変抗体の各鎖V領域は、従来の技術(例えば、Sato, K. ら、Cancer Res., 53, 1-6 (1993)を参照のこと)を用いることによって、ヒト型 化することが可能であり、また一旦ヒト型化された各鎖V領域をコードするDN Aが作製されれば、ヒト型化一本鎖Fv、ヒト型化一本鎖Fv断片、ヒト型化モ ノクローナル抗体あるいはヒト型化モノクローナル抗体断片は、常法に従って容 易に作出する事が可能である。さらに、必要な場合、これらのV領域のアミノ酸 配列の一部を改変することも可能である。

さらに、遺伝子工学における慣用技術を用いて上述のマウス由来のH鎖V領域 及びL鎖V領域をコードするDNAと同様に、これらに相当する他の哺乳動物由 来のDNA、例えばヒト抗体由来の各鎖V領域をコードするDNAを得ることが できる。得られたDNAを用いて、他の哺乳動物、特にヒト抗体由来のH鎖V領

10

15

20

25

WO 02/33073 PCT/JP01/09260 19

域及びL鎖V領域、ヒト由来の一本鎖Fv及びその断片、並びにヒト由来のモノ クローナル抗体及びその断片を得ることができる。

本発明の改変抗体が、二重特異性(bi-specific) 改変抗体である場合、公知の 方法(例えば、W09413804 号公報に記載の方法)により作製することができる。

以上のように、目的とする改変抗体の各鎖V領域、ヒト型化改変抗体の各鎖V 領域をコードするDNAが作製されれば、それらを含有する発現ベクター、及び 該発現ベクターにより形質転換された宿主を常法に従って得ることができる。ま た、常法に従って宿主を培養し、産生した再構成一本鎖Fv、再構成ヒト型化一 本鎖Fv、ヒト型化モノクローナル抗体及びヒト型化モノクローナル抗体断片は、 細胞内又は細胞外から分離し均一にまで精製することができる。この場合、通常 の蛋白質で用いられる分離・精製方法、例えば各種クロマトグラフィー、限外濾 過、塩析、透析等を適宜選択、組合せて、本発明の改変抗体を分離・精製するこ とができるが、これらに限定されるものではない。

再構成一本鎖F v を動物細胞、例えば、COS7細胞、CHO細胞などの動物 培養細胞、好ましくはCHO細胞で産生する場合、無血清培地で該再構成一本鎖 F v を産生させると、培地中で形成した該一本鎖 F v のダイマーを安定的に高収 率で回収・精製することができる。さらに、このようにして精製された該ダイマー は、長期間、安定してダイマーの状態で保存することができる。この場合に用い ることができる無血清培地は、通常組み換えタンパク質の産生に用いられている 培地であればいかなるものでもよく、特に限定されるものではない。

本発明の改変抗体の製造のために任意の発現系、例えば真核細胞、例えば動物 細胞、例えば樹立された哺乳類細胞系、真糸状菌細胞、及び酵母細胞、並びに原 核細胞、例えば細菌細胞、例えば大腸菌細胞等を使用することができる。好まし くは、本発明の改変抗体は哺乳類細胞、例えばCOS7細胞又はCHO細胞中で 発現される。

これらの場合、哺乳類細胞での発現のために有用な常用のプロモーターを用い ることができる。例えば、ヒト・サイトメガロウイルス (Human cytomegalovirus: HCMV) 前期 (immediate early) プロモーターを使用するのが好まし

5

10

15

20

25

20

また、その他に、本発明のために用いることのできる哺乳動物細胞における遺伝子発現のプロモーターとしてはレトロウイルス、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、シミアンウイルス40(SV40)などのウイルスプロモーターやヒト・ポリペプチドチェーン・エロンゲーション・ファクター1α(HEF-1α)などの哺乳動物細胞由来のプロモーターを用いればよい。例えばSV40のプロモーターを使用する場合は、Mulligan、R. C. らの方法(Nature、277、108-114、(1979))、また、HEF-1αプロモーターを使用する場合は、Mizushima、S. らの方法(Nucleic Acids Research、18、5322、(1990))に従えば容易に実施することができる。

複製起原(ori)としては、SV40、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、牛パピローマウイルス(BPV)等の由来のoriを用いることができ、さらに発現ベクターは選択マーカーとして、ホスホトランスフエラーゼAPH(3')II あるいは I (neo) 遺伝子、チミジンキナーゼ (TK) 遺伝子、大腸菌キサンチンーグアニンホスホリボシルトランスフエラーゼ (Ecogpt) 遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素 (DHFR) 遺伝子等を含むことができる。

上述のように作成した改変抗体の抗原結合活性は、ラジオイムノアッセイ(R I A)、酵素標識固相免疫測定法(E L I S A)または表面プラズモン共鳴等の既知の方法で測定することができる。また、元のモノクローナル抗体の結合阻害能を指標にして、具体的には該モノクローナル抗体のその抗原への濃度依存的阻害作用の有無を指標にして評価することができる。

詳細には、本発明の改変抗体をコードするDNAを包含する発現ベクターで形質転換した動物細胞、例えばCOS7細胞又はCHO細胞を培養し、前記培養した細胞及び/又はその培養上清、又はこれらから精製した改変抗体を用いて抗原への結合を測定する。対照として発現ベクターのみで形質転換した細胞の培養上清などを用いる。抗原、例えばMABL-1抗体、MABL-2抗体の場合には

ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞に、本発明の改変抗体などの試験試料又は対照の培養上清を加え、例えばフローサイトメトリーを実施して抗原結合活性を評価する。

in vitro でのシグナル伝達誘起効果(MABL-1抗体、MABL-2抗体の場合はアポトーシス誘導効果)は、抗原を発現する細胞又は該抗原遺伝子を導入した細胞に、前述の改変抗体の試験試料を添加し、当該細胞においてシグナル伝達による変化(例えば、ヒトIAP抗原特異的に細胞死を誘導するか否か)を既知の測定方法で評価することができる。

5

10

15

20

25

in vivo での評価試験は、例えば改変抗体がヒトIAPを認識する場合(例えばMABL-1抗体、MABL-2抗体由来の改変抗体)、アポトーシス誘起効果として、次の通りに行う。先ずヒト骨髄腫のモデルマウスを作成し、当該マウスにIAPを有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体、本発明の改変抗体を静脈投与する。対照群にはPBSのみを投与する。そして、アポトーシス誘起を、抗腫瘍効果としてマウス血清中のヒトIgGの量の変化及び生存期間によって評価する。

上述のように、標的である細胞表面分子又は細胞内分子に特異的に結合する、 H鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体を作製し、例えば 上記の In vitro または In vivo での評価試験により本発明の改変抗体をスクリー ニングすることによって、本発明の改変抗体を取得することができる。

本発明の改変抗体は、2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域、好ましくは各々2~4、特に好ましくは各々2つ含むものであり、1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖F vのダイマー、又は2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を連結した一本鎖ポリペプチドである。このような構成をとることで、もとのモノクローナル抗体の抗原結合部位の立体構造を模倣して、優れた抗原結合性を保持するものと考えられる。

本発明の改変抗体は、抗体分子(whole IgG)と比較して顕著な低分子化が達成されているため、組織、腫瘍への移行性に優れており、さらにもとのアゴニスト抗体分子よりも高い活性を有する。このため、本発明の改変抗体の親

抗体を適宜選択することによって、種々のシグナルを細胞内に伝達して、当該細胞において種々の作用、例えばアポトーシス誘導、細胞増殖誘導、細胞分化誘導、細胞分裂誘導または細胞周期調節作用を誘導することがでる。故に、これを含有する医薬製剤は、シグナル伝達の誘起が疾病の治療に有効である、例えば癌、炎症、ホルモン異常、自己免疫疾患並びに白血病、悪性リンパ腫、再生不良性貧血、骨髄異形成症候群および真性多血症などの血液疾患の治療薬としての利用が期待される。また、RI標識による造影剤としての利用も期待され、RI化合物やトキシン等の他の化合物と結合させることにより、効力を増強させることも可能である。

10

15

25

5

発明を実施するための最良の形態

次に、本発明を下記の実施例により具体的に説明するが、これにより本発明の 範囲が限定されるものではない。

本発明の改変抗体の製造方法を、下記の一本鎖Fvの作製を例にして説明する。本発明の改変抗体の製造方法において用いる、ヒトIAPに対するマウスMABL-1、MABL-2抗体を産生するハイブリドーマ、MABL-1及びMABL-2は、公的微生物寄託機関である通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東一丁目1番3号)に、1997年9月11日に、受託番号それぞれFERM BP-6100、FERM BP-6101として国際寄

20 託されている。

実施例

実施例1 (ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体のV領域をコードするDNAのクローン化)

ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体MABL-1及びMABL-2 の可変領域をコードするDNAを次のようにしてクローン化した。

1. 1 メッセンジャーRNA (mRNA) の調製

ハイブリドーマMABL-1及びMABL-2からのmRNAを、mRNA Purification Kit (Pharmacia Biotech 社製)を用いて調製した。

<u>1.2</u> 二本鎖 c D N A の合成

5

10

15

25

約1µgのmRNAより Marathon cDNA Amplification Kit (CLONTECH 社製) を用いて二本鎖 c DNAを合成し、アダプターを連結した。

1. 3 抗体可変領域をコードする遺伝子のPCR法による増幅

Thermal Cycler (PERKIN ELMER 社製)を用いてPCR法を行った。

(1) MABL-1L鎖V領域をコードする遺伝子の増幅

PCR法に使用するプライマーは、アダプターの部分配列とハイブリダイズする配列番号: 1に示すアダプタープライマー1 (CLONTECH 社製)、及びマウスカッパ型L鎖C領域配列とハイブリダイズする配列番号: 2に示すMKC (Mouse Kappa Constant) プライマー (Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。

PCR溶液 50μ 1は、 5μ 1の $10\times$ PCR Buffer II、 $2\,\text{mM}$ MgC 1_2 、 $0.16\,\text{mM}$ dNTPs(dATP、dGTP、dCTP、dTTP)、2.5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold(以上 PERKIN ELMER 社製)、 0.2μ Mの配列番号:1に示すアダプタープライマーと 0.2μ Mの配列番号:2に示す MKCプライマー及びMABL-1由来の二本鎖 c DNA 0.1μ gを含有し、94 $^{\circ}$ Cの初期温度にて9分間そして次に94 $^{\circ}$ Cにて1分間、60 $^{\circ}$ Cにて1分間及び 72 $^{\circ}$ Cにて1分2 0秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35 回反復

(2) MABL-1H鎖V領域をコードするcDNAの増幅

した後、反応混合物を更に72℃で10分間加熱した。

PCRのためのプライマーとして配列番号: 1 に示すアダプタープライマー1、及び配列番号: 3 に示すMHC $-\gamma 1$ (Mouse Heavy Constant) プライマー (Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。

c DNAの増幅は、 0.2μ MのMKCプライマーの代わりに 0.2μ MのMHC $-\gamma1$ プライマーを用いて増幅した点を除いて、前記1.3(1)においてし鎖V 領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により行った。

(3) MABL-2L鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号:1に示すアダプタープライマー1、 及び配列番号:2に示すMKCプライマーを用いた。

cDNAの増幅は、MABL-1由来の二本鎖 cDNA 0. $1\mu g$ の代わりにMABL-2由来の二本鎖 cDNA 0. $1\mu g$ を用いて増幅した点を除いて、前記1. 3 (1) においてMABL-1 L鎖 V 領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により行った。

5 (4) MABL-2H鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号: 1 に示すアダプタープライマー 1、及び配列番号: 4 に示すMHC-Y2 a プライマー (Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。

c DNAの増幅は、 0.2μ MのMKCプライマーの代わりに 0.2μ MのMHC $-\gamma 2$ a プライマーを用いて増幅した点を除いて、前記1.3 (3) においてL鎖 V領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により行った。

1.4 PCR生成物の精製

10

15

20

25

前記のようにしてPCR法により増幅したDNA断片をQTAquick PCR
Purification Kit (QTAGEN社製)を用いて精製し、1mM EDTAを含有する
10mM Tris-HCl (pH8.0) に溶解した。

1. 5 連結及び形質転換

上記のようにして調製したMABL-1由来マウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含んで成るDNA断片約140ngをpGEM-T Easyベクター (Promega 社製) 50ngと、30mM Tris-HCl (pH7.8)、10mM MgCl₂、10mM ジチオスレイトール、1mM ATP及び3ユニット T4 DNAリガーゼ (Promega 社製) を含有する反応混合液中で、15 %にて3時間反応させ連結した。

次に、 $1\mu1$ の上記連結混合液を大腸菌 $DH5\alpha$ のコンピテント細胞(東洋紡社製) $50\mu1$ に加え、そしてこの細胞を氷上で30分間、42℃にて1分間そして再び氷上で2分間静置した。次いで $100\mu1$ のSOC培地(GIBCO BRL 社製)を加え、 $100\mug/m1$ のアンピシリン(SIGMA 社製)を含有する LB

(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrookら、Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) 寒天培地上にこの大腸菌を塗布し、37℃にて終夜培

養して大腸菌形質転換体を得た。

5

10

15

20

この形質転換体を、50μg/mlのアンピシリンを含有するLB培地3ml中で37℃にて終夜培養し、そしてこの培養物からQIAprep Spin Miniprep Kit (QIAGEN 社製)を用いてプラスミドDNAを調製した。

こうして得られた、ハイブリドーマMABL-1に由来するマウスカッパ型L 鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをpGEM-M1Lと命名した。

上記の同じ方法に従って、ハイブリドーマMABL-1に由来するマウスH鎖 V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、 pGEM-M1Hと命名した。

また、ハイブリドーマMABL-2に由来するマウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、pGEM-M2Lと命名した。

また、ハイブリドーマMABL-2に由来するマウスH鎖V領域をコードする 遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、pGEM-M2Hと 命名した。

実施例2 (DNAの塩基配列の決定)

前記のプラスミド中の c D N A コード領域の塩基配列の決定は、自動D N A シーケンサー (Applied Biosystem 社製) 及び ABI PRISM Dye Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction Kit (Applied Biosystem 社製) を用いて、メーカー指定のプロトコールに従って行った。

プラスミドpGEM-M1Lに含まれるマウスMABL-1抗体のL鎖V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:5に示す。

また、プラスミドpGEM-M1Hに含まれるマウスMABL-1抗体のH鎖25V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:6に示す。

また、プラスミドpGEM-M2Lに含まれるマウスMABL-2抗体のL鎖 V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:7に示す。

また、プラスミドpGEM-M2Hに含まれるマウスMABL-2抗体のH鎖

V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:8に示す。

実施例3 (CDRの決定)

L鎖及びH鎖のV領域の全般的構造は、互いに類似性を有しており、それぞれ 4つのフレームワーク部分が3つの超可変領域、即ち相補性決定領域(CDR) により連結されている。フレームワークのアミノ酸配列は、比較的良く保存され ているが、一方、CDR領域のアミノ酸配列の変異性は極めて高い(Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」US Dept. Health and Human Services, 1983)。

このような事実に基づき、ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体の可変領域のアミノ酸配列をKabatらにより作製された抗体のアミノ酸配列のデータベースにあてはめ、相同性を調べることによりCDR領域を表1に示す如く決定した。

====	- 1
-	
200	

15	プラスミド _ 配列番号	<u>CDR(1)</u>	<u>CDR(2)</u>	CDR(3)
	pGEM-M1L 5	43 - 58	74 - 80	113-121
	p G EM-M1H 6	50 - 54	69 - 85	118-125
	p G EM-M 2 L 7	43 - 58	74 - 80	113-121
	p G E M – M 2 H 8	50 - 54	69 - 85	$1 \ 1 \ 8 - 1 \ 2 \ 5$

20

25

10

実施例4 (クローン化 c DNAの発現の確認(キメラMABL-1 抗体及びキメラMABL-2 抗体の作製))

4. 1 キメラMABL-1抗体発現ベクターの作製

キメラMABL-1抗体を発現するベクターを作製するため、それぞれマウス MABL-1 L鎖及びH鎖V領域をコードする c DNAクローン p G E M - M 1 L及び p G E M - M 1 Hを P C R 法により修飾した。そして H E F 発現ベクター (国際公開公報WO92/19759参照) に導入した。

L鎖V領域のための前方プライマーMLS (配列番号:9)及びH鎖V領域の

ための前方プライマーMHS(配列番号: 10)は、各々のV領域のリーダー配列の最初をコードするDNAにハイブリダイズし且つKozaku コンセンサス配列(J.mol.Biol.,196,947-950,1987)及びHind III制限酵素部位を有するように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーMLAS(配列番号: 11)及びH鎖V領域のための後方プライマーMHAS(配列番号: 12)は、J領域の末端をコードするDNA配列にハイブリダイズし且つスプライスドナー配列及びBamHI制限酵素部位を有するように設計した。

PCR溶液100plは、10plの10×PCR Buffer II、2mM MgC 1_2 、0.16mM dNTPs (dATP、dGTP、dCTP、dTTP)、5 ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold、0.4pMずつの各プライマー、及び8ngの鋳型DNA(pGEM-M1L及びpGEM-M1H)を含有し、94Cの初期温度にて9分間そして次に94Cにて1分間、60Cにて1分間及び72Cにて1分20秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72Cで10分間加熱した。

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製)を用いて精製し、Hind III及びBamHIで消化し、そしてL鎖V領域については、HE F発現ベクターHEFーκに、H鎖V領域についてはHEF発現ベクターHEFーγにそれぞれクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをそれぞれHEFーM1L、HEFーM1Hと 命名した。

4. 2 キメラMABL-2抗体発現ベクターの作製

cDNAの修飾及びクローニングは、pGEM-M1L及びpGEM-M1Hの代わりにpGEM-M2L及びpGEM-M2Hを鋳型DNAに増幅した点を除いて、前記 4. 1において記載したのと同じ方法により増幅及びクローニングを行い、DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをそれぞれHEF-M2L、HEF-M2Hと命名した。

4.3 COS 7 細胞への遺伝子導入

5

10

15

20

25

キメラMABL-1抗体及びキメラMABL-2抗体の一過性発現を観察する

ため、前記発現ベクターをCOS7細胞において試験した。

(1) キメラMABLー1抗体の遺伝子導入

HEF-M1LとHEF-M1Hベクターを、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS 7細胞に同時形質転換した。各DNA(10 μ g)と、PBS中1×10 7 細胞/m1の0.8 m1をキュベットに加え、1.5 k V、25 μ Fの容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%の yーグロブリンフリーウシ胎児血清を含有するDMEM培養液(GIBCO BRL 社製)に加えた。72時間培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

(2) キメラMABLー2抗体の遺伝子導入

キメラMABL-2抗体遺伝子の導入は、HEF-M1LとHEF-M1Hベクターの代わりにHEF-M2LとHEF-M2Hベクターを用いた点を除いて、前記4.3 (1) に記載したのと同じ方法によりCOS7細胞に同時形質転換し、回収培養上清を得た。

4. 4 フローサイトメトリー

5

10

15

20

抗原への結合を測定するため、前記COS 7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞 4×10^5 個に、キメラMABL-1抗体を発現させたCOS 7細胞の培養上清あるいはキメラMABL-2抗体を発現させたCOS 7細胞の培養上清あるいはコントロールとしてヒトIgG1抗体(SIGMA 社製)を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、FITC標識した抗ヒトIgG抗体(Cappel 社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

25 その結果、キメラMABL-1抗体及びキメラMABL-2抗体は、ヒトIA Pを発現するL1210細胞に特異的に結合したことにより、これらのキメラ抗体がマウスモノクローナル抗体MABL-1及びMABL-2のそれぞれのV領域の正しい構造を有することが明らかとなった(図 $1\sim3$)。

10

15

20

25

WO 02/33073 PCT/JP01/09260

29

実施例5 (再構成MABL-1抗体及び再構成MABL-2抗体一本鎖Fv (scFv)領域の作製)

5. 1 再構成MABL-1抗体-本鎖Fvの作製

再構成MABL-1抗体-本鎖F v を次の様にして作製した。再構成MABL-1抗体H鎖V領域、リンカー領域、及び再構成MABL-1抗体L鎖V領域をそれぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより、再構成MABL-1抗体-本鎖F v を作製した。この方法を図4に模式的に示す。再構成MABL-1抗体-本鎖F v の作製のために6個のPCRプライマー(A \sim F)を使用した。プライマーA、C及びEはセンス配列を有し、プライマーB、D及びFはアンチセンス配列を有する。

H鎖V領域のための前方プライマーVHS(プライマーA、配列番号:13)は、H鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つNcoI制限酵素認識部位を有するように設計した。H鎖V領域のための後方プライマーVHAS(プライマーB、配列番号:14)は、H鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つリンカーとオーバーラップするように設計した。

リンカーのための前方プライマーLS(プライマーC、配列番号:15)は、 リンカーのN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つH鎖V領域のC末 端をコードするDNAとオーバーラップするように設計した。リンカーのための 後方プライマーLAS(プライマーD、配列番号:16)は、リンカーのC末端 をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域のN末端をコードするD NAとオーバーラップするように設計した。

L鎖V領域のための前方プライマーVLS(プライマーE、配列番号:17)は、リンカーのC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域のN末端をコードするDNAにオーバーラップするように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーVLASーFLAG(プライマーF、配列番号:18)は、L鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つFLAGペプチドをコードする配列(Hopp, T. P. S、Bio/Technology, 6, 1204-1210, 1988)、2個の転写停止コドン及びEcoRI制限酵素認識部位を有するように設計した。

WO 02/33073

PCT/JP01/09260

PCR生成物A-B(371bp)、C-D(63bp)、及びE-F(384bp)をQIAquick PCR Purification Kit(QIAGEN 社製)を用いて精製し、第二PCRでアッセンブルした。第二PCRにおいて、鋳型として120ngの第一PCR生成物A-B、20ngのPCR生成物C-D及び120ngのPCR生成物E-F、10 μ 1の10×PCR Buffer II、2mM MgCl₂、0.16mM dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold(以上 PERKIN ELMER 社製)を含有する98 μ 1のPCR混合液を、94℃の初期温度にて8分間そして次に94℃にて2分間、65℃にて2分間及び72℃にて2分間、この順序で加熱した。この温度サイクルを2回反復した後、それぞれ0.4 μ Mのプライ

10

15

20

25

マーA及びFを加えた。そして94 $^{\circ}$ Cの初期温度にて1分間そして次に94 $^{\circ}$ Cにて1分間、65 $^{\circ}$ Cにて1分間及び72 $^{\circ}$ Cにて1分20秒間、この順序で加熱し、この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を72 $^{\circ}$ Cにて7分間加熱した。第二PCRにより生じた843bpのDNA断片を精製し、NcoI及びEcoRIで消化し、得られたDNA断片をpSCFVT7ベクターにクローニングした。なお、本発現ベクターpSCFVT7は、大腸菌ペリプラズム分泌発現系に適するpelBシグナル配列(Lei, S. P. ら、J. Bacteriology, 169, 4379-4383, 1987)を含んでいる。DNA配列決定の後、再構成MABL-1抗体一本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpscM1と命名した(図5を参照)。本プラスミドpscM1に含まれる再構成MABL-1抗体一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:20に示す。

次に、哺乳動物細胞にて再構成MABL-1抗体一本鎖F v を発現するベクターを作製するため、p s c M 1 ベクターをP C R 法により修飾した。そして得られたDNA断片をp C HO 1 発現ベクターに導入した。なお、本発現ベクターp C HO 1 は、D H F R $-\Box$ E - r v H - P M 1 - f (WO 9 2 / 1 9 7 5 9 参照)から、E c o R I 及びS m a I 消化により抗体遺伝子を削除し、E c o R I - N o t I - B a m H I A d a p t o r (宝酒造社製)を連結することにより構築したベクターである。

PCRに使用するプライマーは、前方プライマーとしてH鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つSalI制限酵素認識部位を有する配列番号:21に示すSal-VHSプライマー及び後方プライマーとして第一フレームワーク配列の最後をコードするDNAにハイブリダイズする配列番号:22に示すFRH1antiプライマーを用いた。

PCR溶液 $100\mu1$ は、 $10\mu10010\times$ PCR Buffer II、 $2\,\text{mM}$ MgC 1_2 、 $0.16\,\text{mM}$ dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold、 0.4μ Mずつの各プライマー、及び $8\,\text{ng}$ の鋳型DNA($p\,\text{sc}$ M1)を含有し、 $9\,5\,^{\circ}$ Cの初期温度にて $9\,\text{分間}$ そして次に $9\,5\,^{\circ}$ Cにて $1\,\text{分間}$ 、 $6\,0\,^{\circ}$ Cにて $1\,\text{分間}$ 及び $7\,2\,^{\circ}$ Cにて $1\,\text{分2}$ 0秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを $3\,5\,\text{回反}$

復した後、反応混合物を更に72℃で7分間加熱した。

5

10

15

20

25

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製 し、SalI及びMbo IIで消化し、N末端側再構成MABL-1抗体-本鎖 FvをコードするDNA断片を得た。また、pscM1ベクターをMbo II及 びEcoRIで消化し、C末端側再構成MABL-1抗体一本鎖Fvをコードす るDNA断片を得た。そして、SalI-Mbo II DNA断片及びMbo II-EcoRI DNA断片をpCHO1-Igsベクターにクローニングした。D NA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをp CHOM1と命名した(図6を参照)。なお、本発現ベクターpCHO1-Igs は、哺乳動物細胞分泌発現系に適するマウス I g G 1 シグナル配列 (Nature, 332, 323-327, 1988) を含んでいる。本プラスミドpCHOM1に含まれる再構成MA BL-1抗体一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:23に示す。

5. 2 再構成MABL-2抗体-本鎖Fvの作製

再構成MABL-2抗体一本鎖F v を前記5. 1に従って作製した。第一PC Rにおいては、pGEM-M1Hの代わりに再構成MABL-2抗体H鎖V領域 をコードするプラスミドpGEM-M2H (実施例2を参照)、及びpGEM-M 1 Lの代わりに再構成MABL-2抗体L鎖V領域をコードするプラスミド p G EM-M2L(実施例2を参照)を使用し、再構成MABL-2抗体-本鎖Fv の正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミド pscM2を得 た。本プラスミドpscM2に含まれる再構成MABL-2抗体-本鎖Fvの塩 基配列及びアミノ酸配列を配列番号:24に示す。

また、pscM2ベクターの修飾により再構成MABL-2抗体-本鎖Fvの 正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含む哺乳動物細胞発現用pCHO M2ベクターを得た。本プラスミドpCHOM2に含まれる再構成MABL-2 抗体一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:25に示す。

5.3 COS7細胞への遺伝子導入

再構成MABL-2抗体-本鎖Fvの一過性発現を観察するため、pCHOM 2ベクターをCOS7細胞において試験した。

p CHOM 2 ベクターを、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS 7 細胞に形質転換した。DNA($10\mu g$)と、PB S中 1×10^7 細胞/m100.8m1をキュベットに加え、1.5kV、 $25\mu F$ の容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するIMDM培養液(GIBCO BRL 社製)に加えた。72時間培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

5.4 COS 7 細胞培養上清中の再構成MABL-2 抗体一本鎖F v の検出 p CHOM 2 ベクターを遺伝子導入したCOS 7 細胞培養上清中における再構成MABL-2 抗体一本鎖F v をウェスタンブロッティング法により確認した。

p CHOM 2 ベクターを遺伝子導入した COS 7 細胞培養上清及びコントロールとして p CHO 1 ベクターを遺伝子導入した COS 7 細胞培養上清について S D S電気泳動を行い、R E I N F O R C E D N C 膜 (Schleicher & Schuel 1 社製) に転写した。 5%スキムミルク(森永乳業社製)にてブロッキングを行い、 0.05% T ween 20 ー P B S にて洗浄後、抗 F L A G 抗体(SIGMA 社製)を加えた。室温にてインキュベーション及び洗浄の後、アルカリフォスファターゼ結合抗マウス I g G 抗体(Zymed 社製)を加え、室温にてインキュベーション及び洗浄後、基質溶液(Kirkegaard Perry Laboratories 社製)を添加し、発色させた(図 7)。

その結果、pCHOM2ベクター導入COS7細胞培養上清中にのみFLAGペプチド特異的なタンパク質が検出され、この培養上清中に再構成MABL-2 抗体一本鎖Fvが分泌されていることが明らかとなった。

5. 5 フローサイトメトリー

5

10

15

20

25 抗原への結合を測定するため、前記 COS 7 細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒト Integrin Associated Protein (IAP) を発現するマウス白血病細胞株 L1210細胞、あるいはコントロールとして p COS 1 ベクターを形質転換した L1210細胞 2×10^5 個に、再構成 MAB L -2 抗体 -2

10

15

20

34

本鎖Fvを発現させたCOS 7細胞の培養上清あるいはコントロールとしてpC HO1ベクターを形質転換したCOS 7細胞の培養上清を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、マウス抗FLAG抗体(SIGMA 社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FITC標識した抗マウスIgG抗体(BECTON DICKINSON 社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACS can装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

その結果、再構成MABL-2抗体一本鎖Fvは、ヒトIAPを発現するL1 210細胞に特異的に結合したことにより、この再構成MABL-2抗体一本鎖 Fvがヒト Integrin Associated Protein に対するアフィニティーを有すること が明らかとなった(図8~11)。

5. 6 Competitive ELISA

マウスモノクローナル抗体の抗原結合に対する阻害活性を指標に、再構成MA BL-2抗体一本鎖Fvの抗原結合活性を測定した。

 $1 \mu g / m 1$ に調整した抗FLAG抗体を 96 ウェルプレートの各ウェルに加え、 37%にて 2 時間インキュベートした。洗浄後、1%B SA一PBSにてブロッキングを行った。室温にてインキュベート及び洗浄後、分泌型ヒトIAP抗原遺伝子(配列番号:26)を導入した COS 7 細胞培養上清を PBSにて 2 倍希釈したものを各ウェルに加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、100ng / m1 に調整したビオチン化MABL-2 抗体 $50\mu1$ 及び順次希釈した再構成MABL-2 抗体一本鎖F v 発現 COS 7 細胞培養上清 $50\mu1$ を混和したものを各ウェルに加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、アルカリフォスファターゼ結合ストレプトアビジン(Zymed 社製)を加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、基質溶液(SIGMA 社製)を加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、基質溶液(SIGMA 社製)を加え、次に 405nm での吸光度を測定した。

その結果、再構成MABL-2抗体一本鎖Fv(MABL2-scFv)は、 コントロールのpCHO1導入COS7細胞培養上清に比較して明らかに濃度依 存的にマウスMABL-2抗体のヒトIAP抗原への結合を阻害した(図12)。 このことから、再構成MABL-2抗体一本鎖Fvは、マウスモノクローナル抗

10

15

25

PCT/JP01/09260

体MABL-2のそれぞれのV領域の正しい構造を有することが示唆された。 5. 7 in vitro でのアポトーシス誘起効果

ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞、及びコントロールとしてpCOS1ベクターを遺伝子導入したL1210細胞、及びCCRF-CEM細胞を用い、再構成MABL-2抗体一本鎖Fvのアポトーシス誘起作用をAnnexin n-V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製) 染色により検討した。

各細胞 1×10^5 個に、再構成MABL-2抗体-本鎖F v 発現COS 7 細胞培養上清あるいはコントロールとして p C HO 1ベクター導入COS 7 細胞培養上清を終濃度 50%で添加し、24時間培養した。その後、Annexin-V染色を行い、FACS can装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

Annexin-V染色による解析の結果を図 $13\sim18$ にそれぞれ示した。ここで、図の左下の領域にあるドットは生細胞を、右下の領域はアポトーシス初期の細胞を、右上の領域はアポトーシス後期の細胞を示す。その結果、再構成MABL-2抗体一本鎖Fv(MABL2-scFv)はL1210細胞においてヒトIAP抗原特異的に著しい細胞死を誘導した(図 $13\sim16$)。また、CCRF-CEM細胞においてもコントロールに比較して著しい細胞死を誘導した(図 $17\sim18$)。

 5.8 CHO細胞におけるMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドの

 20 発現

MABL-2抗体由来の一本鎖Fv(ポリペプチド)の恒常的発現CHO細胞株を樹立するため、pCHOM2ベクターをCHO細胞に遺伝子導入した。

p CHOM 2ベクターを、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションにより CHO細胞に形質転換した。DNA($10\mu g$)とPBSに懸濁したCHO細胞(1×10^7 細胞/m1)の0.7m1を混合したものをキュベットに加え、1.5kV、 $25\mu F$ の容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有する核酸不含 α -MEM培地(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。得ら

れたクローンについて、SDS-PAGEにて目的とするタンパク質の発現を確認し、発現量の高いクローンをMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの産生細胞株として選択した。10nM methotrexate (SIGMA 社製)を含む無血清培地CHO-S-SFM II (GIBCO BRL 社製)にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

5.9 CHO細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの精製

- 5. 8で得た一本鎖F v 発現CHO産生株の培養上清を人工透析用カートリッジ (PAN130SF、旭メディカル)を用いて約20倍まで濃縮した。濃縮液は-20℃で保存し、精製時解凍して用いた。
- 10 CHO細胞培養上清から一本鎖Fvの精製は、Blue-sepharose、ハイドロキシアパタイト及びゲル濾過の三種のクロマトグラフィーにより行った。
 - (1) Blue-sepharose カラムクロマトグラフィー

培養上清の濃縮液を20mM 酢酸緩衝液(pH6.0)にて10倍希釈し、遠心分離(10000 r pm×30分)により不溶物を除去した。上清を同緩衝液で平衡化したBlue-sepharoseカラム(20ml)に添加し、同緩衝液でカラムを洗浄後、同緩衝液中NaCl濃度を0.1、0.2、0.3、0.5及び1.0Mまで段階的に上げ、カラムに吸着した蛋白質を溶出した。SDS-PAGEで素通り及び各溶出画分を分析し、一本鎖F v が確認された画分(0.1~0.3M NaCl溶出画分)をプールし、Centriprep-10(アミコン)を用いて約20倍濃縮した。(2)ハイドロキシアパタイト

(3) ゲル濾過

5

15

20

25

(2) の画分A及びBをそれぞれ Centriprep-10 を用いて濃縮し、0.15M

WO 02/33073

5

10

15

20

25

NaClを含む20mM 酢酸緩衝液 (pH6.0) で平衡化したTSKgelG 3000SWGカラム(21.5×600mm)に添加した。クロマトグラムを図 20に示す。得られた画分をSDS-PAGEで分析した結果、いずれも主要ピ ーク(AI、BI)が目的の一本鎖Fvであり、ゲル濾過で分析した結果、画分 Aでは見かけ上の分子量約36kD、画分Bでは同76kDに溶出された。精製 した一本鎖Fv(AI、BI)を15%-SDS-ポリアクリルアミドゲルを用 いて分析した。サンプルを還元剤添加、非添加で処理し、Laemmliの方法 に準じて電気泳動を行い、泳動後蛋白質をクマシーブリリアントブルー染色した。 図21に示すように、AI、BIいずれも還元剤の添加の有無に関わらず、見か け上の分子量約35kDに単一バンドを与えた。以上の結果から、AIは一本鎖 Fvのモノマーで、BIは一本鎖Fvの非共有結合性ダイマーと考えられる。画 分AI及びBIをTSKgel G3000SWカラム(7.5×60mm)を用い たゲル濾過により分析した結果、画分AIはモノマーのピークのみ、画分BIは ダイマーのピークのみ検出された(図22を参照)。また、ダイマー画分(画分B I) は、全一本鎖Fvの約4%であった。該ダイマー画分中のダイマーは、その 90%以上が4℃で1ヶ月以上安定的に維持された。

PCT/JP01/09260

5.10 大腸菌細胞でのMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチド発現 ベクターの構築

MABL-2抗体由来の一本鎖Fvを大腸菌菌体内にて効率的に発現するベク ターを作製するため、pscM2ベクターをPCR法により修飾した。得られた DNA断片をpSCFVT7発現ベクターに導入した。

PCRに使用するプライマーは、前方プライマーとしてH鎖V領域のN末端を コードするDNAにハイブリダイズし且つ開始コドン及びNde I制限酵素認識 部位を有する配列番号: 27に示すNde-VHSm02プライマー及び後方プ ライマーとしてL鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つ 2個の停止コドン及びEcoRI制限酵素認識部位を有する配列番号:28に示 すVLASプライマーを用いた。なお、前方プライマーのNde-VHSm02 は大腸菌菌体内にて効率的に発現するため、H鎖V領域のN末端をコードするD

WO 02/33073

5

10

20

25

NAにハイブリダイズする部分に5カ所の点変異を含んでいる。

PCR溶液 100μ lは、 10μ lの $10\times$ PCR Buffer #1、1mM MgCl₂、0.2mM dNTPs、5ユニットのKOD DNAポリメラーゼ(以上東洋紡社製)、 1μ Mずつの各プライマー、及び100ngの鋳型DNA(pscM2)を含有し、98Cにて15秒間、65Cにて2秒間及び74Cにて30秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを25回反復した。

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製)を用いて精製し、NdeI及びEcoRIで消化し、得られたDNA断片をpSCFVT7ベクターにクローニングした。なお、本発現ベクターpSCFVT7はNdeI及びEcoRIで消化したことによりpelBシグナル配列が削除されている。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをpscM2DEmO2と命名した(図23を参照のこと)。本プラスミドpscM2DEmO2に含まれるMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:29に示す。

 15
 5. 11
 大腸菌細胞におけるMABL-2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチド

 の発現

MABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドを発現する大腸菌株を得るため、pscM2DEm02ベクターを大腸菌BL21(DE3)pLysS(STRATAGENE 社製)に形質転換した。得られたクローンについて、SDS-PAGEにて目的とするタンパク質の発現を検討し、発現量の高いクローンをMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドの産生株として選択した。

5. 12大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチドの精製

形質転換して得られた大腸菌のシングルコロニーをLB培地 3m1にて28 で 7時間培養し、これを70m1のLB培地に植え継ぎ、28 \mathbb{C} にて一夜培養を行った。このpre-cultureを7 Lの LB培地に植え継ぎ、5v-7v-7v-1 ーメンターを用いて28 \mathbb{C} 、攪拌速度300rpmにて培養した。0.D.=1.5 のときに1mM IPTGで誘導をかけ、その後3時間培養を行った。

培養液を遠心分離(10000×g、10分)し、沈殿として回収した菌体に5mM EDTA、0.1M NaCl、1%Triton X-100を含む50mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)を加え、超音波(out put: 4、duty cycle:70%、1分×10回)により菌体を破砕した。この懸濁液を遠心分離(12000×g、10分)にかけ、沈殿として回収した封入体に5mM EDTA、0.1M NaCl、4%Triton X-100を含む50mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)を加え、再度超音波処理(out put:4、duty cycle:50%、30秒×2)を行い、遠心分離(12000×g、10分)により目的蛋白質を沈殿として回収し、上清にくる夾雑蛋白質を除去した。

5

10

15

20

25

目的蛋白質を含んだ封入体を 6 M Urea、5 mM EDTA、0.1 M N a C 1を含む 5 0 mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)に溶解し、4 M Urea、5 mM EDTA、0.1 M Na C 1、1 0 mM メルカプトエタノールを含む 5 0 mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)で平衡化した Sephacryl S-300(5×90 cm、AMERSHAM PHARMACIA 社製)ゲル濾過カラムに、流速5 m 1 /分で添加し、会合している高分子量の一本鎖 Fv を除去した。各画分を SDS-PAGE で分析し、純度の高い画分について、 $O.D_{260}=0.25$ になるようにゲル濾過で用いた溶媒で希釈後、5 mM EDTA、0.1 M Na C 1、0.5 M Arg、2 mM 還元型グルタチオン、0.2 mM 酸化型グルタチオンを含む FV を含む FV

わずかに含まれる分子間でS-S結合で架橋された高分子を分離除去するため、0.15M NaClを含む20mM 酢酸緩衝液(pH6.0)で平衡化したSu $perdex 200pg(<math>2.6\times60cm$ 、AMERSHAM PHARMACIA 社製)ゲル濾過カラムに添加した。図24に示すように、高分子量の会合体と考えられるブロードなピークのあと、主要ピークとサブピークの2つのピークが検出された。SDS-PAGEによる分析(図21参照)及びゲル濾過の溶出位置から、主要ピークは一本鎖Fvポリペプチドのモノマーであり、サブピークは非共有結合性の

WO 02/33073

5

10

15

20

25

PCT/JP01/09260

ダイマーと考えられる。なお、形成された非共有結合性のダイマーは、全一本鎖 Fvポリペプチドの約4%であった。

5. 13 MABL-2抗体由来の精製-本鎖F v ポリペプチドの in vitro で のアポトーシス誘起効果

ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞(hIAP/L1210)を用い、CHO細胞及び大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチド(MABL2-scFv)のアポトーシス誘起作用を、次の2つのプロトコールにてAnnexin-V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製) 染色により検討した。

第一のプロトコールは、hIAP/L1210細胞 5×10^4 個に、抗体試料を終濃度 3μ g/mlで添加し、24時間培養した。抗体試料として、実施例5.9で得たCHO細胞由来MABL2一本鎖Fvのモノマー及びダイマー、さらに実施例5.12で得た大腸菌細胞由来の同モノマー及びダイマー、そしてコントロールとしてマウスIgG抗体について検討した。培養後、Annexin-V染色を行い、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

また、第二のプロトコールは、hIAP/L1210細胞 5×10^4 個に、抗体 試料を終濃度 $3\mu g/m l$ で添加し、2時間培養後に抗FLAG抗体(SIGMA 社製)を終濃度 $15\mu g/m l$ で添加し、更に 22 時間培養した。抗体試料として、 5.9で得た CHO細胞由来MABL2一本鎖 FvOモノマー及びコントロールとしてマウス IgG抗体について検討した。培養後、Annexin-V染色を行い、FACScan装置にて蛍光強度を測定した。

Annexin-V染色による解析の結果を図25~31にそれぞれ示した。 その結果、CHO細胞及び大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来一本鎖Fvポリペプチドのダイマーはコントロール(図25)と比較して著しい細胞死を誘導した(図26、27)が、CHO細胞及び大腸菌細胞産生の一本鎖Fvポリペプチドのモノマーのアポトーシス誘導作用は認められなかった(図28、29)。また、抗FLAG抗体の添加により、CHO細胞産生のMABL-2抗体由来一本鎖Fvポリペプチドのモノマーはコントロール(図30)と比較して著しい細胞 5

10

15

20

25

41

死を誘導した(図31)。

5.14 scFv/CHOポリペプチドのモノマー及びダイマーのヒト骨髄腫マウスモデルに対する抗腫瘍効果

(1) マウス血清ヒトIgG定量法

マウス血清中における、ヒト骨髄腫細胞が産生するヒトIgG(Mタンパク質)の定量は、以下のELISAで行った。0.1%重炭酸緩衝液(pH9.6)で1pg/m1に希釈したヤギ抗ヒトIgG抗体(BIOSOURCE 社製、Lot#7902)100p1を96ウェルプレート(Nunc 社製)に加え、4%で一晩インキュベーションし、抗体を固相化した。ブロッキングの後、段階希釈したマウス血清あるいは標品としてヒトIgG(Cappel 社製、Lot#00915)100p1を添加し、室温にて2時間インキュベーションした。洗浄後、50066倍希釈したアルカリフォスファターゼ標識抗ヒトIgG抗体(BIOSOURCE 社製、Lot#6202)100p1を加え、室温にて1時間インキュベーションした。洗浄後、基質溶液を加え、インキュベーションの後、MICROPLATE READER Model 3550(BioRad 社製)を用いて405 n mの吸光度を測定し、標品のヒトIgGの吸光度より得られた検量線から、マウス血清中のヒトIgG(Mタンパク質)濃度を

(2) 投与抗体の調製

算出した。

s c F v / CHOポリペプチドのモノマー及びダイマーは、投与当日、濾過滅菌したPBS (一) を用いて、それぞれ0.4 m g / m 1、0.25 m g / m 1になるように調製し、投与試料とした。

(3) ヒト骨髄腫マウスモデルの作製

ヒト骨髄腫マウスモデルは以下のように作製した。SCIDマウス(日本クレア)を用いて in vivo 継代したKPMM 2 細胞(特開平 7-236475 号公報)を10%ウシ胎児血清(GIBCO BRL 社製)を含むRPM 11640 培地(GIBCO BRL 社製)で 3×10^7 個/ m 1 になるように調製した。あらかじめ前日抗アシアロGM 1 抗体(和光純薬社製、1 バイアルを5 m 1 で溶解)100 p 1 を 皮下投与したSCIDマウス(オス、6 週齢)(日本クレア)に上記KPMM 2 細

胞懸濁液200μl(6×10⁶個/マウス)を尾静脈より注入した。

(4) 抗体投与

5

- (3) で作製したヒト骨髄腫マウスモデルに対し、KPMM2細胞移植後3日目より、1日2回、3日間、上記(2)で調製した投与試料、モノマーは250 μ 1、ダイマーは400 μ 1を、尾静脈より投与した。対照として、濾過滅菌したPBS(一)を同様に1日2回、3日間、200 μ 1、尾静脈より投与した。両群とも、1群7匹で行った。
- (5) s c F v / CHOポリペプチドのモノマー及びダイマーのヒト骨髄腫移植マウスモデルに対する抗腫瘍効果の評価
- 10 scFv/CHOポリペプチドのモノマー及びダイマーのヒト骨髄腫マウスモデルの抗腫瘍効果については、当該骨髄腫細胞が産生するヒトIgG (Mタンパク質)のマウス血清中の量の変化、及び生存期間で評価した。マウス血清中のヒトIgG量の変化については、KPMM2細胞移植後24目目に血清を採取し、上記(1)で述べたELISAを用いてヒトIgG量を測定した。その結果、PBS(一)投与群では、血清ヒトIgG(Mタンパク質)量が約8500μg/mIまで上昇しているのに対し、scFv/CHOダイマー投与群では対照群の1/10以下と顕著に低値であり、scFv/CHOダイマーがKPMM2細胞の増殖を非常に強く抑制していることが示された(図32)。一方、生存期間についても図33に示すとおり、scFv/CHOダイマー投与群ではPBS(一)投5年と比較して顕著な生存期間の延長が認められた。

以上より、scFv/CHOダイマーがヒト骨髄腫マウスモデルに対して、抗腫瘍効果を有することが示された。本発明の改変抗体であるscFv/CHOダイマーの抗腫瘍効果は、当該改変抗体が有するアポトーシス誘起作用に基づくと考えられる。

25 5.15 赤血球凝集試験

赤血球凝集試験及び赤血球凝集の判定法は、続生化学実験講座の免疫生化学研究法(日本生化学会編、東京化学同人)に準じて実施した。

健常人の血液をヘパリン処理した注射筒により採血し、PBS (一) により3

回洗浄した後、PBS(一)にて最終濃度が2%の赤血球浮遊液を作製した。検査サンプルは、対照としてマウスIgG(Zymed 社製)を用い、MABL-2抗体、CHO細胞産生の一本鎖Fvポリペプチドモノマー、ダイマー、大腸菌産生の一本鎖Fvポリペプチドのモノマーとダイマーを使用した。赤血球の凝集作用を検討するために、ファルコン社製のU底の96ウェルプレートを使用し、上記の抗体サンプルを50 μ 1/ウェル添加した中に、2%赤血球浮遊液をさらに50 μ 1 添加、混和し、37℃で2時間インキュベーション後、4℃で一昼夜保存し、凝集を判定した。また、対照として、PBS(一)を50 μ 1/ウェル添加し、抗体サンプルと同様にして凝集試験を行った。抗体の最終濃度は、マウスIgG、MABL-2抗体は、0.01、0.1、1、10、100 μ g/m1、一本鎖Fvは、0.004、0.04、0.4、4、40、80 μ g/m1で大腸菌産生の一本鎖Fvポリペプチドのダイマーのみさらに160 μ g/m1の用量を設定した。その結果は、下記の表2に示す通り、MABL-2抗体では、0.1 μ g/m1以上で赤血球凝集が見られたのに対し、一本鎖Fvポリペプチドではモノマー、ダイマー共に赤血球凝集は認められなかった。

5

10

15

表 2 赤血球凝集試験

	対照	0. 01	0. 1	1	10	100	(µg/mL)		
mIgG	-	_	-	_	-	_			
MABL-2(intact)	-	-	+	+++	+++	++			
	対照	0.004	0. 04	0. 4	4	40	80	(µg/mL)	
scFv/CHO モノマー	-	-	_	-	-	_	_		
scFv/CHO ダイマー	-	-	-	_	-	_	_		
	対照	0.004	0. 04	0. 4	4	40	80	160	(µg/mL)
scFv/E.coli +/マー	-	-	<u></u>	-	-	_	_		
scFv/E.coli ダイマー		-	-	_	-	_	-	-	

44

実施例 6 2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む改変抗体 $sc(Fv)_2$ 及 び種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL-2抗体 scFv

<u>6. 1 MABL-2抗体sc(Fv)。</u>発現プラスミドの構築

5

10

15

20

25

MABL-2抗体由来の2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む改変抗体 $[sc(Fv)_2]$ を発現するプラスミドを作製するため、前述 pCHOM2 (MABL-2抗体由来のscFvをコードするDNAを含む)を以下に示す通り PCR法により修飾し、得られたDNA断片をpCHOM2に導入した。

PCRに使用するプライマーは、センスプライマーとしてEF1 α をコードするDNAにハイブリダイズするEF1プライマー(配列番号:30)を使用し、アンチセンスプライマーとしてL鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つリンカー領域をコードするDNA配列(配列番号:19)及びSalI制限酵素認識部位を有するVLLASプライマー(配列番号:31)を使用した。

PCR溶液 $100\mu1$ は、 $10\mu10010\times$ PCR Buffer #1、1mM Mg C 1_2 、0.2mM dNTPs (dATP、dGTP、dCTP、dTTP)、5 ユニットのKOD DNAポリメラーゼ (以上東洋紡社製)、 1μ Mの各プライマー、及び100ngの鋳型DNA(pCHOM2)を含有する。PCR溶液を 9 4 Cにて 30 秒間、50 Cにて 30 秒間及び 74 Cにて 10 分間、この順序で加熱した。この温度サイクルを 30 回反復した。

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、SalIで消化し、得られたDNA断片をpBluescript KS^{*}ベクター(東洋紡社製)にクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをSalIで消化し、得られたDNA断片を含むプラスミドをSalIで消化し、得られたDNA断片をSalIで消化したpCHOM2にRapid DNA Ligation Kit (BOEHRINGER MANNHEIM 社製)を用いて連結した。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをpCHOM2(Fv)₂と命名した(図34を参照)。本プラスミドpCHOM2(Fv)₂に含まれるMABL-2抗体sc(Fv)₂領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:32に示す。

5

10

15

20

25

6. 2 種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL-2抗体 s c F v 発現プラスミドの作製

種々の長さのペプチドリンカーを有し、そして [H鎖] - [L í] (以下[L í] - [H í] (以下[L í] - [H í] (以下[L í] - [H í]) となるように[L í] - [H í] (以下[L í] - [H í]) となるように[L í] - [L í] (以下[L í] - [L í]) となるように[L i] - [L í] (以下[L i] - [L í]) となるように[L i] - [L í] (以下[L i] - [L í]) となるように[L i] - [L í] (以下[L i] - [L í]) となるように[L i] - [L í] (以下[L i] - [L í]) となるように[L i] - [L í] (以下[L i] - [L í]) となるように[L i] - [L í] (以下[L i] - [L í]) となるように[L i] - [L í] (以下[L i] - [L i]) となるように[L i] - [L i] (以下[L i] - [L i]) となるように[L i]

HLタイプのscFvを作製するために、まずpCHOM2(Fv)2を鋳型としてCFHL-F1(配列番号:33)及びCFHL-R2(配列番号:34)プライマー、CFHL-F2(配列番号:35)及びCFHL-R1プライマー (配列番号:036)によりKODポリメラーゼにて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行い、5'側にリーダー配列を含むH鎖、及び3'側にFLAG配列を含むL鎖のcDNA遺伝子を作製した。得られたH鎖及びL鎖cDNAを鋳型として混合し、KODポリメラーゼにて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を5回繰り返すPCR反応を行い、CFHL-F1及びCFHL-R1プライマーを加えてさらに30サイクル反応することによりリンカーを含まないHL-0タイプのcDNAを作製した。

LHタイプのscFvを作製するために、まずMABL-2のL鎖及びH鎖V領域のcDNAを含むプラスミドpGEM-M2L及びpGEM-M2H(特願平11-63557参照)を鋳型として、それぞれT7(配列番号:37)及びCFLH-R2(配列番号:38)プライマー、CFLH-F2(配列番号:39)及びCFLH-R1(配列番号:40)プライマーを用いてKODポリメラーゼ(東洋紡)にて94℃30秒、60℃30秒、72℃1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行い、5'側にリーダー配列を含むL鎖、及び3'側にFLAG配列を含むH鎖のcDNA遺伝子を作製した。得られたL鎖及びH鎖cDNAを鋳型として混合し、KODポリメラーゼにて94℃30秒、60℃30秒、72℃1分間の反応を5回繰り返すPCR反応を行い、T7及びCFLH-R1プライマーを加えてさらに30サイクル反応した。この反応産物を鋳型とし、CFLH-F4(配列番号:41)及びCFLH-R1プライマーを用いて94℃30秒、60℃30秒、72℃1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行う

WO 02/33073

5

10

15

20

25

PCT/JP01/09260

ことによりリンカーを含まないLH-0タイプのcDNAを作製した。

こうして作製したLH-0、HL-0タイプのcDNAを制限酵素EcoRI、BamHI(宝酒造)処理し、XhoI制限酵素切断部位を含まない哺乳動物発現プラスミドINPEP4にLigation High(東洋紡)を用いて導入し、

46

Competent E. coli JM109 (ニッポンジーン)を形質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit (QIAGEN) にてプラスミドを精製した。こうしてプラスミドpCF2LH-0及びpCF2HL-0を作製した。

次に、リンカーサイズの異なる発現プラスミドを作製するためにHLタイプで はpCF2HL-0を鋳型としてCFHL-X3(配列番号:42)、CFHL-X4 (配列番号: 43)、CFHL-X5 (配列番号: 44)、CFHL-X6 (配列番号:45)、又はCFHL-X7 (配列番号:46) のセンスプライマー 及びアンチセンスプライマーとしてベクター配列に相補的なBGH-1(配列番 号:47)プライマーを用いてKODポリメラーゼにて94℃30秒、60℃3 〇秒、72℃1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行い、得られた反応産 物を制限酵素XhoⅠ、BamHI(宝酒造)にて処理した。得られた断片をp CF2HL-0のXhoI、BamHIサイトにLigation High(東洋紡)を用 いて導入し、Competent E. coli JM109を形質転換した。形質転換した大腸 菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit にてプラスミドを精製した。こうして、発現プ ラスミドpCF2HL-3、pCF2HL-4、pCF2HL-5、pCF2H L-6及びpCF2HL-7を作製した。更にCOS7細胞での一過的発現に用 いる発現プラスミドを作製するために、pCF2HL-0、pCF2HL-3、 pCF2HL-4、pCF2HL-5、pCF2HL-6及びpCF2HL-7を制限酵素EcoRI及びBamHI(宝酒造)にて処理し、約800bpの断 片をアガロースゲル電気泳動によるゲルからの回収により精製した。得られた断 片を哺乳動物細胞発現プラスミドpCOS1のEcoRI及びBamHIサイト に Ligation High を用いて導入し、Competent E. coli D H 5α(東洋紡)を形質 転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit にてプラスミドを 精製した。こうして、発現プラスミドCF2HL-0/pCOS1、CF2HL

WO 02/33073

5

10

15

20

-3/pCOS1、CF2HL-4/pCOS1、CF2HL-5/pCOS1、CF2HL-6/pCOS1及びCF2HL-7/pCOS1を作製した。代表的な例として、プラスミドCF2HL-0/pCOS1の構造を図35に示し、これに含まれるMABL2-scFv<HL-0>の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号: 48に示す。また各プラスミドのリンカー部分の塩基配列及びアミノ酸配列を図36に示す。

また、リンカーサイズの異なるLHタイプの発現プラスミドを作製するため、 pCF2LH-0を鋳型としてCFLH-X3 (配列番号:49)、CFLH-X 4 (配列番号:50)、CFLH-X5 (配列番号:51)、CFLH-X6 (配 列番号:52) 又はCFLH-X7 (配列番号:53) のセンスプライマー及び アンチセンスプライマーとしてベクター配列に相補的なBGHー1プライマーを 用いてKODポリメラーゼにて94℃30秒、60℃30秒、72℃1分間の反 応を30回繰り返すPCR反応を行い、得られた反応産物を制限酵素XhoI、 BamHIにて処理した。得られた断片をpCF2LH-0のXhoI、Bam H I サイトに Ligation High を用いて導入し、Competent E. coli DH 5α(東洋 紡)を形質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kitにてプ ラスミドを精製した。こうして、発現プラスミドpCF2LH-3、pCF2L H-4、pCF2LH-5、pCF2LH-6及びpCF2LH-7を作製した。 更にCOS7細胞での一過的発現に用いる発現プラスミドを作製するために、p CF2LH-0, pCF2LH-3, pCF2LH-4, pCF2LH-5, pCF2LH-6及びpCF2LH-7を制限酵素EcoRI及びBamHI(宝 酒造)にて処理し、約800bpの断片をアガロースゲル電気泳動によるゲルか らの回収により精製した。得られた断片を哺乳動物細胞発現プラスミドpCOS 1のEcoRI及びBamHIサイトに Ligation High を用いて導入し、

25 Competent E. coli DH 5α (東洋紡) を形質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit にてプラスミドを精製した。こうして、発現プラスミドCF2LH-0/pCOS1、CF2LH-3/pCOS1、CF2LH-4/pCOS1、CF2LH-5/pCOS1、CF2LH-6/pCOS1及び

CF2LH-7/pCOS1を作製した。代表的な例として、プラスミドCF2LH-0/pCOS1の構造を図37に示し、これに含まれるMABL2-scFv<LH-0>の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:54に示す。また各プラスミドのリンカー部分の塩基配列及びアミノ酸配列を図38に示す。

5 6.3 COS 7 細胞における s c F v 及び s c (F v)。の発現

(1) 有血清培地での培養上清の調製

HLタイプ、LHタイプscFv及びsc(Fv)₂の発現のために、<math>COS7細胞(JCRB9127、ヒューマンサイエンス振興財団)での一過的発現を行った。<math>COS7細胞は10%牛胎児血清(HyClone)を含むDMEM培地(GIBCO

- 10 BRL 社製)にて、37℃の炭酸ガス恒温槽中で経代培養した。
 - 6. 2で構築したCF2HL-0, $3\sim7/p$ COS1、もしくはCF2LH-0, $3\sim7/p$ COS1又はpCHOM2(Fv) $_2$ ベクターを、Gene Pulser 装置 (BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS7細胞にトランスフェクションした。
- DNA(10µg) とDMEM(10%FBS, 5mM BES(SIGMA社)) 培地中2×10⁷細胞/m1の0.25m1をキュベットに加え、10分間静置の後に0.17kV、950µFの容量にてパルスを与えた。10分間静置の後、エレクトロポレーションされた細胞をDMEM(10%FBS) 培地に混合し、75cm³フラスコに加えた。72時間培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、更に0.22µmボトルトップフィルター(FALCON)にて濾過し、これを培養上清(CM)とした。

(2) 無血清培地での培養上清の調製

25

上記(1)と同様の方法でトランスフェクションした細胞をDMEM(10% FBS)培地に加え $75\,\mathrm{cm}^3$ フラスコにて一夜培養した後、培養上清を捨て、PBSにて洗浄後、CHO-S-SFM II 培地(GIBCO BRL 社製)を添加した。 72時間培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、更に $0.22\,\mathrm{mm}$ ボトルトップフィルターにて濾過し、CMを得た。

6. 4 COS7 CM中のscFv及びsc(Fv),の検出

前記 6.3 (2) で調製した COS 7の CM中における種々のMABL 2-s c F v 及び s c (F v) のポリペプチドを下記の通りにウェスタンブロッティング 法により検出した。

各COS7 CMについてについてSDS-PAGEを行い、REINFOR CED NC膜 (Schleicher & Schuell 社製) に転写した。5%スキムミルク (森永乳業社製) にてブロッキングを行い、TBSにて洗浄後、抗FLAG抗体 (SIGMA 社製) を加えた。室温にてインキュベーション及び洗浄の後、ペルオキシダーゼ標識抗マウスIgG抗体 (Jackson Immuno Research 社製) を加え、室温にてインキュベーション及び洗浄後、基質溶液を添加し、発色させた(図39)。

10 6.5 フローサイトメトリー

5

15

20

25

MABL2-scFv及びsc(Fv)2のヒトIntegrin Assosiated Protein (IAP) 抗原への結合を測定するため、前記6.3 (1) にて調製したCOS 7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞2×10 5 個に、実施例6.3 (1) で得られた培養上清あるいは対照としてCOS7細胞の培養上清を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、10μg/mlのマウス抗FLAG抗体(SIGMA社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FITC標識抗マウスIgG抗体(BECTON DICKINSON 社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。その結果、各COS7培養上清中の種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL2ーscFv及びsc(Fv)2は、ヒトIAPに対して高い親和性を有することが示された(図40a及びb)。

<u>6.6 in vitro でのアポトーシス誘起効果</u>

前記1.3 (1) にて調製したCOS7細胞培養上清について、ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞(hIAP/L1210)に対するアポトーシス誘導作用をAnnexin-V(BOEHRINGER MANNHEIM 社製)染色により検討した。

h I A P / L 1 2 1 0 細胞 5×1 0 個に、各ベクターを形質転換したCOS 7

細胞培養上清あるいはコントロールとしてCOS7細胞培養上清を終濃度10%で添加し、24時間培養した。その後、Annexin-V/PI染色を行い、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。その結果、<math>COS7 CM中のscFv<HL3, 4, 6, 7、LH3, 4, 6, 7>及び $sc(Fv)_2$ はhIAP/L1210細胞に対して顕著な細胞死を誘導した。得られた結果を図41にそれぞれ示す。

6. 7 MABL2-scFv及びsc(Fv)。のCHO細胞用発現ベクターの構築

前記MABL2-scFv及び $sc(Fv)_2$ を培養上清から精製することを目的 として、これらをCHO細胞にて発現させるための発現ベクターを以下のように 構築した。

前記1.2にて調製したpCF2HL-0,3~7及びpCF2LH-0,3~7のEcoRI-BamHI断片を、CHO細胞用発現ベクターpCHO1のEcoRI及びBamHI部位にLigation Highを用いて導入し、Competent E. coli DH5αを形質転換した。形質転換した大腸菌よりQIAGEN Plasmid Midi Kit (QIAGEN) にてプラスミドを精製した。このようにして発現プラスミドpCHOM2HL-0,3~7及びpCHOM2LH-0,3~7を作製した。6.8 MABL2-scFv

20 調製

15

25

5

前記1.7にて構築した発現プラスミドp CHOM2HL-0, $3\sim7$ 及びp CHOM2LH-0, $3\sim7$ 並びにp CHOM2(Fv) $_2$ ベクターを以下の通りに CHO細胞に形質転換し、各改変抗体を恒常的に発現するCHO細胞を作製した。 その代表的な例としてMABL2-scFv<HL-5>、sc(Fv) $_2$ を恒常的に発現するCHO細胞の作製を下記に示す。

発現プラスミドp CHOM 2 HL -5 及びp CHOM 2 (F v) $_2$ を制限酵素 P v u I にて消化して直鎖状にし、これらを Gene Pulser 装置 (BioRad 社製) を用いてエレクトロポレーションにより CHO細胞にトランスフェクションした。 DN

WO 02/33073

5

10

20

25

51

 $A~(10\mu g)$ と、PBS中 1×10^7 細胞/m1の0.75m1をキュベットに加え、1.5kV、25 μ Fの容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有する核酸含有 α -MEM培地(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。一夜培養後、培養上清を除去し、PBSにてリンスした後、10%のウシ胎児血清を含有する核酸不含 α -MEM培地(GIBCO BRL 社製)を加え培養した。約2週間培養後、methotrexate(SIGMA 社製)を終濃度10n Mで含有する培地で更に培養し、その後50n M、そして100n Mと濃度を順次上げて培養を続けた。こうして得られた細胞をローラーボトル中で無血清培地CHO-S-SFM II(GIBCO BRL 社製)にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、更に0.20 μ mフィルターにて濾過し、それぞれのCMを得た。

同様にして、MABL2-scFv<HL-0,3,4,6,7>及び<LH-0,3,4,5,6,7>を恒常的に発現するCHO細胞及びそれらのCMを得た。

6.9 MABL2-scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)。の精製下記の2種類の精製法により前記6.8で得られたCMからMABL2-scFv<HL-5>及びsc(Fv)。の精製を行った。

1/m i nでs c F v は 2 8 0 n m の吸収で検出した。HL-5 は主要ピークとしてダイマーの位置に、s c (F v) $_2$ はモノマーの位置にそれぞれ溶出された。 <精製法 2 > HL-5 及び s c (F v) $_2$ をイオン交換クロマトグラフィー、ハイドロキシアパタイト及びゲル濾過の三工程で精製した。イオン交換クロマトグラフィーでは、HL-5 では Q Sepharose fast flow カラム(ファルマシア)を s c (F v) $_2$ では SP-sepharose fast flow カラムを用い、第二工程以降はHL-5 と s c (F v) $_2$ で同じ条件を用いた。

(第一工程) HL-5

5

10

15

20

HL-5のCMは、0.02%Tween20を含む20mM Tris塩酸緩衝液、pH9.0で2倍希釈した後に、1M TrisでpHを9.0に調整した。この後、0.02%Tween20を含む20mM Tris塩酸緩衝液、pH8.5で平衡化したQSepharose fast flowカラムにかけ、同緩衝液中0.1Mから0.55MまでのNaClの直線濃度勾配でカラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS/PAGEで分析し、HL-5を含む画分を集め、第二工程のハイドロキシアパタイトにかけた。

(第一工程) s c (F v),

 $sc(Fv)_2$ のCMは、0.02%Tween20を含む20mM 酢酸緩衝液、pH5.5で2倍希釈した後に、1 M酢酸でpHを5.5に調整した。0.02%Tween20を含む20mM 酢酸緩衝液、pH5.5で平衡化したSP-Sepahrose fast flowカラムにかけ、同緩衝液中、NaC1 濃度を0 から0.5 Mまで直線的に上げ、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS/PAGEで分析し、 $sc(Fv)_2$ を含む画分を集め、第二工程のハイドロキシアパタイトにかけた。

(第二工程)HL-5及び s c $(Fv)_2$ のハイドロキシアパタイトクロマトグラフ 25 ィー

第一工程で得られたHL-5画分及び $sc(Fv)_2$ 画分をそれぞれ0.02% Tween20を含む<math>10mM リン酸緩衝液、pH7.0で平衡化したハイドロキシアパタイトカラム(BioRad、タイプ I)に添加し、同緩衝液でカラムを洗浄

後、リン酸緩衝液濃度を0.5Mまで直線的に上げ、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。各面分をSDS/PAGEで分析し、所望のポリペプチドが含まれる画分を集めた。

(第三工程) HL-5及びsc(Fv),のゲル濾過

5

10

15

20

25

第二工程で得られた各画分をそれぞれ Centriprep-10 (MILLIPORE) で濃縮し、0.02% Tween20及び0.15 M NaC1を含む20 mM 酢酸緩衝液、p H 6.0 で平衡化した Superdex200カラム(2.6×60 cm、ファルマシア)にかけた。H L -5 はダイマーに位置に、s c (Fv) H L -5 及び s c (Fv)。g はモノマーの位置にそれぞれ主要ピークとして溶出された。

いずれの精製法においても、HL-5モノマーは殆ど検出されなかったことから、一本鎖FvのリンカーのTミノ酸残基数が5個程度であれば、効率的に一本鎖Fvのダイマーが形成できることが判明した。HL-5ダイマーおよびsc(Fv)。はいずれも精製された後も4℃で1f7月間安定的に維持された。

<u>6.10 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)。の抗原結合活性</u> 評価

精製されたMABL2-scFv<HL5>のダイマー及びsc(Fv)2のヒト Integrin Assosiated Protein(IAP)抗原への結合を測定するため、フローサイトメトリーを行った。ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞(hIAP/L1210)又は対照としてpCOS1ベクターをトランスフェクションしたL1210細胞(pCOS1/L1210)2×10 5 個に、10pg/mlの精製MABL2-scFv<HL5>のダイマー、MABL2-sc(Fv)2、陽性対照としてモノクローナル抗体MABL-2、陰性対照としてマウスIgG(Zymed社製)を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、10pg/mlのマウス抗FLAG抗体(SIGMA社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FITC標識抗マウスIgG抗体(BECTON DICKINSON社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置(BECTON

その結果、精製MABL2-scFv<HL5>のダイマー及びMABL2-

DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

5

WO 02/33073 PCT/JP01/09260 54

sc(Fv)。はhIAP/L1210細胞に特異的に結合したことにより、scF v < HL5>のダイマー及びsc(Fv)。がヒトIAPに対して高い親和性を有す ることが示された(図42)。

<u>6.11 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv),の in vitroア</u> ポトーシス誘起効果

精製したMABL2-scFv<HL5>のダイマー及びsc(Fv)₂について、 ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞(hIAP/L1210)及びヒト 白血病細胞株CCRF-CEMに対するアポトーシス誘導作用をAnnexin -V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製) 染色により検討した。

LAP/L1210細胞5×10⁴個あるいはCCRF-CEM細胞1×10⁵ 10 個に、精製MABL2-scFv<HL5>のダイマー、MABL2-sc(F v)。、陽性対照としてモノクローナル抗体MABL-2、陰性対照としてマウス IgGを様々な濃度で添加し、24時間培養した。その後、Annexin-V 染色を行い、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定 15 した。その結果、MABL2-scFv<HL5>のダイマー及びMABL2s c (F v)₂はh I A P/L 1 2 1 0、C C R F - C E M の両細胞に対して濃度依 存的に細胞死を誘導した(図43)。この結果、MABL2-scFv<HL5> のダイマー及びMABL2-sc(Fv)₂は、もとのモノクローナル抗体MABL - 2と比較して改善されたアポトーシス誘導作用を有することが示された。

6. 12 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)。の赤血球凝集試 20 験

実施例5.15に従って、種々の濃度の精製したscFv<HL-5>のダイ マー及びsc(Fv),の血液凝集試験を実施した。

モノクローナル抗体MABL-2 (陽性対照)では血液凝集が起こるのに対し て、一本鎖抗体のMABL2-sc(Fv),及びMABL2-sc(Fv)<HL5 25 >は凝集しなかった。また、MABL-2抗体を用いた緩衝液の差もほとんどみ られなかった。その結果を下記の表3に示す。

က

ヒト赤血球凝集試験

兼	新被:PBS														<i>π</i>)	$(\mu g/m]$
	cont	28.9	14.45		3.6125	7.225 3.6125 1.8063 0.9031 0.4516 0.2238 0.1129 0.0664 0.0282 0.0141 0.0071 0.0035 0.0018	0.9031	0.4516	0.2258	0,1129	0.0564	0.0282	0.0141	0.0071	0,0035	0.0018
MABL2-sc (Fv)2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	l	1	1	ı	1
	cont	28.0	14.0	7.0	3.5	L. 75	0.875	0.4375	0.2188	0, 1094	0.4375 0.2188 0.1094 0.0547 0.0273 0.0137 0.0068 0.0034 0.0017	0.0273	0,0137	0.0068	0.0034	0.0017
MB(2-sc (Fv) (HL5)	1	1	1	1	1	l	1	1	1	ı	1	1	1	1	1	1
	cont	≋	40	20	10	22	2.5	1.25	0.625	0.3125	0.1563	0.0781	0.0391	0.0195	0.0098	0.0049
MABL2 (intact)	1	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+1	1	1	ı	1	i
migG	1	ı	1	1	1	1	1	ı	ı	ı	1	1	ı	ı	1	+
**************************************	政 : Aceta	希形族: Acetate Buffer													μ)	(µg/m1)
	cont	8	8	20	10	2	2.5	1.25	0.625	0.3125	0.3125 0.1563 0.0781 0.0391 0.0195	0.0781	0.0391		0,0098 0,0049	0,0049
WB2 (intact)	1	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	1	I	1	ŀ

<u>6.13 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)2のヒト骨髄腫マ</u>ウスモデルに対する抗腫瘍効果

5

10

15

20

25

なお、本試験においてHL-5及びsc(Fv) $_2$ は、vehicle (150m M NaCl, 0.02%Tween及び20mM 酢酸緩衝液,pH6.0)中の0.01、0.1又は1mg/mlの溶液として、投与量が0.1、1または10mg/kgになるようにマウスに投与した。また、対照はvehicleのみを投与した。

ヒト骨髄腫細胞移植後 2 6 日目に血清を採取し、血清中のMタンパク質量を E L I S A により実施例 5 . 1 4 に従って測定した。その結果、H L -5 投与群及 びダイマー及び s c (F v) $_2$ 投与群共に、血清中のMタンパク質量が投与量依存的 に減少していた(図 4 4 を参照)。また、その生存期間については、H L -5 投与群 (図 4 5) 及び s c (F v) $_2$ 投与群 (図 4 6) 共に対照(v e h i c l e 投与群)と比較して有意な生存期間の延長が観察された。これらの結果は、本発明の H L -5 及び s c (F v) $_2$ がインビボにおいても優れた抗腫瘍作用を有することを示している。

実施例7 ヒトMPLに対するヒト抗体12B5のH鎖V領域及びL鎖V領域を 含む一本鎖Fv

ヒトMPLに対するヒトモノクローナル抗体12B5のV領域をコードするD NAを次のようにして構築した。

7. 1 12B5H鎖V領域をコードする遺伝子の構築

ヒトMPLに結合するヒト抗体12B5H鎖V領域をコードする遺伝子は、該 遺伝子の塩基配列(配列番号55)を用いて、その5'末端にヒト抗体遺伝子由来 のリーダー配列(配列番号 5 6) (Eur. J. Immunol. 1996; 26: 63-69) を連結さ せることで設計した。設計した塩基配列はそれぞれ15bpのオーバーラップ配 列を持つように4本のオリゴヌクレオチド(12B5VH-1、12B5VH-2、12B5VH-3、12B5VH-4) に分割し、12B5VH-1(配列 番号 5 7) 及び 1 2 B 5 V H - 3 (配列番号: 5 9) はセンス方向で、 1 2 B 5 VH-2 (配列番号:58) 及び12B5VH-4 (配列番号:60) はアンチ センス方向でそれぞれ合成した。各合成オリゴヌクレオチドはそれぞれの相補性 によりアッセンブリさせた後、外側プライマー(12B5VH-S及び12B5 VH-A)を加え、全長の遺伝子を増幅した。なお、12B5VH-S(配列番 号:61)は前方プライマーでリーダー配列の5'末端にハイブリダイズし、且つ Hind III 制限酵素認識配列ならびにコザック配列を持つように、また12B 5 V H - A (配列番号: 62) は後方プライマーでH鎖V領域のC末端をコード する塩基配列にハイブリダイズし、且つスプライスドナー配列ならびにBamH I制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

5

10

15

20

25

PCR生成物は1.5%低融点アガロースゲル (Sigma 社製) を用い精製した後、制限酵素 B a m H I 及びH i n d III で消化し、ヒトH鎖発現ベクターHEFー $g_{Y}1$ にクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDN

A断片を含むプラスミドをHEF-12B5H-gγ1と命名した。

5

10

15

20

25

さらに、HEF-12B5H-gY1を制限酵素EcoRIならびにBamHIで消化し、12B5VHをコードする遺伝子を調製した後、ヒトFabH鎖発現ベクターpCOS-Fdに挿入しpFd-12B5Hを得た。なお、ヒトFabH鎖発現ベクターはヒト抗体H鎖V領域と定常領域をコードする遺伝子間に存在するイントロン領域ならびにヒトH鎖定常領域の一部をコードする遺伝子を含むDNA(配列番号63)をPCR法を用い増幅した後、動物細胞発現ベクターpCOS1に挿入することで構築したベクターである。ヒトH鎖定常領域はHEFーgY1を鋳型とし、上記と同様の条件下にて遺伝子の増幅を行い、前方プライマーとしてイントロン1の5、端の配列とハイブリダイズし、且つEcoRI及びBamHI制限酵素認識配列を有するように設計したG1CH1-S(配列番号64)を、後方プライマーとしてヒトH鎖定常領域CH1ドメインの3、端のDNAにハイブリダイズし、且つヒンジ領域の一部をコードする配列、二個の停止コドンおよびBg1 II制限酵素認識部位を有するように設計したG1CH1-A(配列番号65)を用いた。

プラスミドHEF-12B5H-gY1及びpFd-12B5Hに含まれる再構成12B5H鎖可変領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:66に示す。7.2 12B5L鎖V領域をコードする遺伝子の構築

ヒトMPLに結合するヒト抗体12B5L鎖V領域をコードする遺伝子は、該遺伝子の塩基配列(配列番号67)を用い、その5'末端にヒト抗体遺伝子3D6(Nuc. Acid Res. 1990: 18; 4927)由来のリーダー配列(配列番号68)を連結させることで設計した。設計した塩基配列は上記と同様にそれぞれ15bpのオーバーラップ配列を持つように4本のオリゴヌクレオチド(12B5VL-1、12B5VL-2、12B5VL-3、12B5VL-4)に分割し、それぞれ合成した。12B5VL-1(配列番号:69)及び12B5VL-3(配列番号:71)はセンス配列、12B5VL-2(配列番号:70)及び12B5VL-4(配列番号:72)はアンチセンス配列を有し、各合成オリゴヌクレオチドはそれぞれの相補性によりアッセンブリさせた後、外側プライマー(12B5

VL-S及び12B5VL-A)を加え、全長の遺伝子を増幅した。なお、12B5VL-S(配列番号:73)は前方プライマーでリーダー配列の5'末端にハイブリダイズし、且つHind III制限酵素認識配列ならびにコザック配列を持つように、また12B5VL-A(配列番号:74)は後方プライマーでL鎖V領域のC末端をコードする塩基配列にハイブリダイズし、且つスプライスドナー配列ならびにBamHI制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

PCR反応は上記と同様に行い、PCR生成物は1.5%低融点アガロースゲル (Sigma 社製)を用い精製した後、制限酵素 B a m H I 及びH i n d III で消化し、ヒトレ鎖発現ベクターHEFーg κ にクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをHEF-12B5 L-g κ と命名した。本プラスミドHEF-12B5 L-g κ に含まれる再構成 12B5 L鎖V領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:75 に示す。

<u>7.3 再構成12B5―本鎖Fv(scFv)の作製</u>

5

10

15

25

再構成12B5抗体一本鎖Fvは12B5VH-リンカー-12B5VLの順とし、その<math>C末端には検出及び精製を容易にするためにFLAG配列(配列番号: 76)を付加することで設計した。さらに、リンカー配列は $(Gly_4Ser)_3$ の15アミノ酸からなるリンカー配列を用い、再構成12B5一本鎖Fv(sclose 12B5)を構築した。

(1) 15アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12B5一本鎖Fvの 20 作製

15アミノ酸からなるリンカーを用いた再構成12B5抗体一本鎖Fvをコードする遺伝子は12B5H鎖V領域、リンカー領域、及び12B5L鎖V領域をそれぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより構築した。この方法を図47に模式的に示す。再構成12B5一本鎖Fvの作製のために6個のPCRプライマー(A~F)を使用した。プライマーA、C及びEはセンス配列を有し、プライマーB、D及びFはアンチセンス配列を有する。

H鎖V領域のための前方プライマー12B5-S(プライマーA、配列番号: 77)は、H鎖リーダー配列の5 末端にハイブリダイズし且つEcoRI 制限酵

WO 02/33073

5

20

25

素認識部位を有するように設計した。H鎖V領域のための後方プライマーHuV HJ3(プライマーB、配列番号:78)は、H鎖V領域のC末端をコードする DNAにハイブリダイズするように設計した。

リンカーのための前方プライマーRHuJH3(プライマーC、配列番号:79)は、リンカーのN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つH鎖V領域のC末端をコードするDNAとオーバーラップするように設計した。リンカーのための後方プライマーRHuVK1(プライマーD、配列番号:80)は、リンカーのC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域のN末端をコードするDNAとオーバーラップするように設計した。

L鎖V領域のための前方プライマーHuVK1.2(プライマーE、配列番号:81)はL鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズするように設計した。L鎖V領域のための後方プライマー12B5F-A(プライマーF、配列番号:82)は、L鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つFLAGペプチドをコードする配列(Hopp, T. P.ら、Bio/Technology, 6, 1204-1210, 1988)、2個の転写停止コドン及びNotI制限酵素認識部位を有するように設計した。

61

(実施例7.2を参照)をそれぞれ鋳型として用いた。

5

10

15

20

25

第一PCR段階の溶液 50μ lは、 5μ lの $10\times$ PCR Gold Buffer II、1.5mM MgCl₂、0.08mM dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上 PERKIN ELMER 社製)、100pmoleずつの各プライマー及び100ngの各鋳型DNAを含有し、94Cの初期温度にて9分間そして次に94Cにて30秒間、55Cにて30秒間及び72Cにて1分間のサイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72Cで5分間加熱した。

PCR生成物A-B、C-D、及びE-Fは第二PCRでアッセンブリした。 第二PCRにおいて、鋳型として 1μ 1の第一PCR反応物A-B、 0.5μ 1の PCR反応物C-D及び 1μ 1のPCR反応物E-F、 10μ 1の $10\times$ PCR Gold Buffer II、 $1.5\,\mathrm{mM}$ MgC 1_2 、 $0.08\,\mathrm{mM}$ dNTPs、 $5\,\mathrm{J}$ =ットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上 PERKIN ELMER 社製)を含有する $9.8\,\mathrm{m}$ 1のPCR混合液を、 $9.4\,\mathrm{m}$ 2の初期温度にて $9.5\,\mathrm{m}$ 3でにて $2.5\,\mathrm{m}$ 65 m 65 m 65 m 65 m 65 m 65 m 72 m 60 m 70 m 70 m 80 m 90 m 90

第二PCRにより生じたDNA断片を1.5%低融点アガロースゲルを用いて精製し、EcoRI及びNotIで消化し、得られたDNA断片をpCHO1ベクターおよびpCOS1ベクター(特願平8-255196)にクローニングした。なお、本発現ベクターpCHO1は、DHFR- Δ E-rvH-PM1-f(WO92/19759参照)から、EcoRI及びSmaI消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-NotI-BamHI Adaptor(宝酒造社製)を連結することにより構築したベクターである。DNA配列決定の後、再構成12B5-本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpCHO-sc12B5及びpCOS-sc12B5と命名した。本プラスミドpCHO-sc12B5及びpCOS-sc12B5に含まれる再構成12B5-本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:84に示す。

5

10

15

20

25

PCT/JP01/09260

 7. 4
 動物細胞を用いた各12B5抗体(IgG、Fab)及び一本鎖Fvポ

 リペプチドの発現

12B5抗体(IgG、Fab)及び12B5抗体由来の一本鎖Fv(ポリペプチド)はCOS-7細胞又はCHO細胞を用い発現させた。

COS-7細胞を用いた一過的な発現は次のようにして行った。すなわち、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いたエレクトロポレーション法により遺伝子導入した。12B5抗体(IgG)の発現には前述の発現ベクターHEF-1 $2B5H-g\gamma1$ 及びHEF-12B5L-gx各10 μ gずつを、12B5Fa b断片の発現にはpFd-12B5HとHEF-12B5L-gx各10 μ gずつを、一本鎖Fvの発現には $pCOS-sc12B5(10\mu g)$ をPBSに懸濁したCOS-7細胞(1×10^7 細胞/ml)0.8mlに混合し、キュベットに加え、1.5kV、 25μ FDの容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するDMEM培地(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。終夜培養後、細胞をPBSで一回洗浄し、さらに無血清培地CHO-S-SFMII 培地を加え、さらに2日間培養した。培養上清を遠心し細胞破砕物を除去した後、 0.22μ mのフィルターを通すことで調製した。

また、12B5抗体由来の一本鎖Fv(ポリペプチド)の恒常的発現CHO細胞株を樹立するため、pCHO-sc12B5発現ベクターを下記のようにCHOの細胞に遺伝子導入した。

すなわち、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いたエレクトロポレーション 法により発現ベクターをCHO細胞に導入した。制限酵素 Pvu Iで消化し直鎖 状にしたDNA($100\mu g$)と PBSに懸濁したCHO細胞(1×10^7 細胞/ml)の0.8mlを混合したものをキュベットに加え氷中で10分間静置した後、1.5kV、 $25\mu FD$ の容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間 の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するCHO-S-SFM II(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。培養 2 日後に 5 nM メトトレキサート(SIGMA 社製)ならびに 10%ウシ胎児血清を含む CH

O-S-SFM II (GIBCO BRL 社製) にて培養した。得られたクローンについて発現量の高いクローンを12B5一本鎖Fvの産生細胞株として選択した。5n Mメトトレキサート (SIGMA 社製) を含む無血清培地CHO-S-SFM II (GIBCO BRL 社製) にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して培養上清を得た。

7.5 CHO細胞産生の12B5由来の一本鎖Fvの精製

7. 4で得られた12B5一本鎖Fv発現CHO産生株の培養上清からの精製は、抗FLAG抗体カラム及びゲル濾過カラムにより行った。

(1) 抗FLAG抗体カラム

10 培養上清は、PBSで平衡化した抗FLAG M2アフィニティーゲル (SIGMA 社製) に添加した。同緩衝液でカラムを洗浄後、緩衝液を0.1 Mグリシン塩酸緩 衝液 (pH3.5) でカラムに吸着した蛋白質を溶出した。溶出画分は、溶出後直 ちに1 Mトリス塩酸緩衝液 (pH8.0) を加えて中和した。SDS-PAGEで 溶出画分を分析し、一本鎖Fvが確認された画分を Centricon-10 (MILLIPORE 社 製) を用いて濃縮した。

(2) ゲル濾過

5

- (1) の濃縮液は、0.01%Tween20を含むPBSで平衡化したSuperdex200カラム(10×300mm、AMERSHAM PHARMACIA 社製)に添加した。
- sc12B5は2つのピーク(A、B)に分かれて溶出した(図48を参照)。
 画分A、Bを14%-SDS-ポリアクリルアミドゲルを用いて分析した。サンプルを還元剤添加、非添加で処理し、Laemmliの方法に準じて電気泳動を行い、泳動後蛋白質をクマシーブリリアントブルー染色した。図49に示すように、画分A、Bいずれも還元剤の添加の有無に関わらず、見かけ上の分子量約31kDに単一バンドを与えた。画分A及びBをSuperdex200 PC 3.2/30(3.2×300mm、AMERSHAM PHARMACIA社製)を用いたゲル濾過により分析した結果、画分Aでは見かけ上の分子量約44kD、画分Bでは同22kDに溶出された(図50a及びbを参照)。以上の結果から、画分Aはsc12B

64

5一本鎖Fvの非共有結合性ダイマーで、Bはモノマーである。

7. 6 各種一本鎖FvのTPO様アゴニスト活性の測定

ヒトTPO受容体(MPL)を発現するBa/F3細胞(BaF/mpl)に対する増 殖活性を測定することによって、抗MPL一本鎖抗体のTPO様活性を評価した。 BaF/Mpl細胞を、1%ウシ胎児血清 (GIBCO社製) を含むRPMI164 5 0培地(GIBCO 社製)で2回洗浄したのち、5×10⁵細胞/mlの細胞密度にな るように培地に懸濁した。抗MPL一本鎖抗体またはヒトTPO (R&D Systems 社製)を培地で適当に希釈し、細胞懸濁液50ulに抗体またはヒトTPO希釈液 50μ1を加えて96穴マイクロウェル平底プレート(Falcon 社製)に分注し、 10 CO₂インキュベーター (CO₂濃度:5%) で24時間培養した。培養後、WS T-8試薬(生細胞数測定試薬SF:ナカライテスク社製)を10ul加え、直後 に蛍光吸光光度計 SPECTRA Fluor (TECAN 社製) を用いて測定波長450nm、対 照波長620nmの吸光度を測定した。CO。インキュベーター (CO。濃度: 5%)で2時間インキュベートした後、SPECTRA Fluorを用いて再度測定波長4 15 50nm、対照波長620nmの吸光度を測定した。WST-8試薬は生細胞数 に応じて波長450mmの発色反応を呈することから、2時間の吸光度変化を指 標にBaF/Mp1増殖活性を次のように算出したED50値により評価した。 先ず、縦軸を吸光度、横軸を抗体濃度とし、その増殖反応曲線がプラトーに達し た吸光度を反応率100%とした。反応率50%付近の数値に基づく直線近似に より近似式を得て、これから反応率50%となる抗体濃度を算出し、これをED 20 50値とした。

各種12B5抗体分子を発現させたCOS-7細胞の培養上清を用い、MPLに対するアゴニスト活性を測定した結果、図51に示すように抗原結合部位が二価である12B5 IgGでは濃度依存的に吸光度の上昇が認められTPO様のアゴニスト活性を示したのに対し(ED50;29nM)、抗原結合部位が一価である12B5Fabのアゴニスト活性は非常に弱いものであった(ED50;34,724nM)。それに対し、Fabと同様に抗原結合部位が一価である一本鎖Fv(Sc12B5)においてはED50値が75nMと強いアゴニスト活性が認め

25

られた。しかしながら、一本鎖FVではH鎖、L鎖各可変領域は非共有結合で介 合しているために、溶液中で各可変領域が解離し他の分子の可変領域と介合し二 量体等の多量体を形成することが知られている。そこで、ゲル濾過を用い精製s c 1 2 B 5 の分子量を測定した結果、確かに単量体(モノマー)と二量体(ダイ マー)と考えられる分子が認められた(図48を参照)。続いて、モノマーとダイ マーのsc12B5をそれぞれ単離し(図50を参照)、それらのMPLに対する アゴニスト活性を測定した結果、図51及び52に示すようにsc12B5モノ マーではED50値が4438.7mMとCOS-7細胞の培養上清を用いた結果 に比べ、アゴニスト活性の減弱が確認された。それに対し、二価の抗原結合部位 を持つ一本鎖Fv (sc12B5ダイマー)では一価のsc12B5に対し約4 00倍強いアゴニスト活性を示した(ED50;10.1nM)。さらに、二価の 一本鎖FvではヒトTPOならびに12B5IgGのアゴニスト活性と同等もし くはそれ以上のアゴニスト活性を示した。

実施例8 (ヒトMPLに対するヒト抗体12E10可変領域をコードする遺伝 子の構築)

ヒトMPLに対するヒトモノクローナル抗体12E10の可変領域をコードす るDNAを次のようにして構築した。

8. 1 12E10H鎖可変領域をコードする遺伝子の構築

5

10

15

20

25

ヒトMPLに結合するヒト抗体12E10日鎖可変領域をコードする遺伝子は WO99/10494に記載のアミノ酸配列(配列番号85)を基に配列番号8 6に示す塩基配列を設計した。さらに、その5、端にヒト抗体遺伝子由来のリーダ 一配列(配列番号87)(GenBank accession No. AF06 2252) を連結させることで全長の塩基配列を設計した。設計した塩基配列は それぞれ15bpのオーバーラップ配列を持つように4本のオリゴヌクレオチド (12E10VH1, 12E10VH2, 12E10VH3, 12E10VH 4) に分割し、12E10VH1 (配列番号:88) 及び12E10VH3 (配 列番号:90)はセンス方向で、12E10VH2(配列番号:89)及び12 E10VH4(配列番号:91)はアンチセンス方向でそれぞれ合成した。各合

5

10

15

20

25

66

成オリゴヌクレオチドはそれぞれの相補性によりアッセンブリさせた後、外側プライマー(12E10VHS及び12E10VHA)を加え、全長の遺伝子を増幅した。なお、12E10VHS(配列番号:92)は前方プライマーでリーダー配列の5、端にハイブリダイズし、且つHindIII制限酵素認識配列ならびにコザック配列を持つように、また12E10VHA(配列番号:93)は後方プライマーでH鎖可変領域のC末端をコードする塩基配列にハイブリダイズし、且つスプライスドナー配列ならびにBamHI制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

PCR溶液100p1は、10p1010×PCR Gold Buffer II、1.5mM MgC 1_2 、0.08mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、5ユニットのDNAポリメラーゼAmp1iTaq Gold (以上PERKIN ELMER 社製)、2.5ピコモルずつの合成オリゴヌクレオチド12B5VH-1~4を含有し、94Cの初期温度にて9分間そして次に 94Cにて2分間、55Cにて2分間及び72Cにて2分間のサイクルを2回反復した後、100pmoleずつの外側プライマー12E10VHS及び12E10VHAを加え、さらに94Cにて30秒間、55Cにて30秒間及び72Cにて1分間のサイクルを100を100を100 で100 で100

PCR生成物は1.5%低融点アガロースゲル (Sigma 社製)を用い精製した 後、制限酵素BamHI及びHindIIIで消化し、ヒトH鎖発現ベクターH EF-gY1にクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有す るDNA断片を含むプラスミドをHEF-12E10H-gY1と命名した。

さらに、HEF-12E10H-gY1を制限酵素EcoRIならびにBamH Iで消化し、12E10VHをコードする遺伝子を調製した後、ヒトFabH鎖発現ベクターpCOS-Fdに挿入しpFd-12E10Hを得た。なお、ヒトFabH鎖発現ベクターはヒト抗体H鎖V領域と定常領域をコードする遺伝子間に存在するイントロン領域ならびにヒトH鎖定常領域の一部をコードする遺伝子を含むDNA(配列番号63)についてPCR法を用いて増幅した後、動物細胞

発現用ベクターpCOS1に挿入することで構築したベクターである。ヒトH鎖定常領域はHEF-gY1を鋳型とし、上記と同様の条件下にて遺伝子の増幅を行い、前方プライマーとしてイントロン1の5、端の配列とハイブリダイズし、且つ EcoRID びBamHI 制限酵素認識配列を有するように設計したG1CH1-S (配列番号 64) を、後方プライマーとしてヒトH鎖定常領域CH1 ドメインの 3 、端のDNAにハイブリダイズし、且つヒンジ領域の一部をコードする配列、二個の停止コドンおよびBg1II 制限酵素認識部位を有するように設計したG1 CH1-A (配列番号 65) を用いた。

プラスミドHEF-12E10H- $g_{Y}1$ 及び $p_{F}d-12E10$ Hに含まれる 再構成12E10H鎖可変領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号: 94に示す。

8.2 12 E 10 L鎖可変領域をコードする遺伝子の構築

5

10

15

20

25

ヒトMPLに結合するヒト抗体12E10L鎖可変領域をコードする遺伝子は WO99/10494に記載のアミノ酸配列(配列番号95)を基に配列番号9 6に示す塩基配列を設計した。さらに、その5、端にヒト抗体遺伝子由来のリーダ 一配列(配列番号97)(Mol. Immunol. 1992; 29:1515-1518)を連結させることで設計した。設計した塩基配列は上記と同様にそれ ぞれ15bpのオーバーラップ配列を持つように4本のオリゴヌクレオチド(1 2E10VL1, 12E10VL2, 12E10VL3, 12E10VL4) (分割し、それぞれ合成した。12E10VL1(配列番号:98)及び12E1 OVL3 (配列番号:100) はセンス配列、12E10VL2 (配列番号:9 9) 及び12E10VL4 (配列番号:101) はアンチセンス配列を有し、各 合成オリゴヌクレオチドはそれぞれの相補性によりアッセンブリさせた後、外側 プライマー(12E10VLS及び12E10VLA)を加え、全長の遺伝子を 増幅した。なお、12E10VLS(配列番号:102)は前方プライマーでリ ーダー配列の5³端にハイブリダイズし、且つEcoRI制限酵素認識配列ならび にコザック配列を持つように、また12E10VLA(配列番号:103)は後 方プライマーでL鎖可変領域のC末端をコードする塩基配列にハイブリダイズし、

且つBlnI制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

PCR反応は上記と同様に行い、PCR生成物は1.5%低融点アガロースゲル (Sigma 社製)を用い精製した後、制限酵素EcoRI及びBlnIで消化し、ヒトラムダ鎖定常領域遺伝子を含有するpUC19ベクターにクローニングした。 DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドを 制限酵素EcoRIで消化し、12E10L鎖可変領域及びヒトラムダ鎖定常領域をコードする遺伝子を調製し、さらに発現ベクターpCOS1に挿入し、12E10L鎖遺伝子(配列番号:104)を持つプラスミドをpCOS-12E1 OLと命名した。

10 8. 3 再構成<u>12E10</u>一本鎖Fvの作製

15

20

25

再構成12E10抗体一本鎖Fvは12E10VH-リンカー-12E10VLの順とし、そのC末端には検出及び精製を容易にするためにFLAG配列(配列番号:105)を付加することで設計した。リンカー配列は($G1y_4Ser$)。の15アミノ酸からなるリンカー配列、またはを($G1y_4Ser$)。の15アミノ酸からなるリンカー配列用い、再構成12E10鎖Fv(sc12E10および db12E10)を構築した。

<u>(1) 5アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12E10-本鎖Fv</u> <u>の作製</u>

5アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12E10ー本鎖Fvをコードする遺伝子は12E10H鎖V領域をコードする遺伝子の3'端、及び12E10L鎖V領域をコードする遺伝子の5'端に($G1y_4Ser)_1$ からなるリンカーをコードする塩基配列を付加させた遺伝子についてそれぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより構築した。再構成12E10一本鎖Fvの作製のために4個のPCRプライマー($A\sim D$)を使用した。プライマーA及びCはセンス配列を有し、プライマーBおよびDはアンチセンス配列を有する。

H鎖V領域のための前方プライマーは12E10S(プライマーA、配列番号:106)を用い、H鎖V領域のための後方プライマーDB2(プライマーB、配列番号:107)は、H鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイ

ズし、且つ(Gly_4Ser)」からなるリンカーをコードする塩基配列ならびに L鎖V領域のN末端をコードする塩基配列を有するように設計した。

L鎖V領域のための前方プライマーDB1(プライマーC、配列番号:108)はL鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つ(G1 y_4 Ser)」からなるリンカーをコードする塩基配列ならびにH鎖V領域のC末端をコードする塩基配列を有するように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーは12E10FA(プライマーD、配列番号:109)はL鎖可変領域C末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つFLAGをコードする塩基配列を有し、さらにNotI制限酵素認識部位を有するように設計した。

5

20

第一PCR段階において2つの反応A-B及びC-Dを行い、そして第一PCRから得られた2つのPCR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブリさせた。次に、プライマーA及びDを加えて、5アミノ酸からなるリンカーを用いた再構成12E10-本鎖Fvをコードする全長DNAを増幅した(第二PCR)。なお、第一PCRにおいては、再構成12E10H鎖V領域をコードするプラスミドHEF-12E10H-gYl(実施例8.1を参照)及び再構成12E10L鎖V領域をコードするプラスミドpCOS-12E10L(実施例8.1を参照)をそれぞれ鋳型として用いた。

PCR生成物A-B(429bp)及びC-D(395bp)は第二PCRでアッセンブリした。第二PCRにおいて、鋳型として 1μ Lずつの第一PCR反応物A-B及びPCR反応物C-D、100ピコモルずつの各プライマー、 10μ 1の $10\times$ PCR Gold Buffer II、 $1.5\,\mathrm{mM}$ MgCl $_2$ 、0.08

5

10

15

20

25

70

mM dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼAmpliTaq Gold (以上PERKIN ELMER 社製)を含有する98plのPCR混合液を、上記と同様の条件下で反応させた。

第二PCRにより生じた 795bpのDNA断片について 1.5%低融点アガロースゲルを用いて精製した後、EcoRI及びNotIで消化し、得られたDNA断片をpCHO1ベクターまたはpCOS1ベクターにクローニングした。なお、本発現ベクターpCHO1は、 $DHFR-\Delta E-RVH-PM1-f$ (WO92/19759参照)から、EcoRI及びSmaI消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-NotI-BamHI Adaptor(宝酒造社製)を連結することにより構築したベクターである。DNA配列決定の後、再構成 <math>12 B5-本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpCHO-db12E10、及びpCOS-db12E10と命名した。本プラスミドpCHO-db12E10及びpCOS-db12E10に含まれる再構成 12E10-本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:110に示す。

(2) 15アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12E10-本鎖Fv の作製

15アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12E10一本鎖F v をコードする遺伝子は12E10H鎖V領域をコードする遺伝子の3'端、及び12E10L鎖V領域をコードする遺伝子の5'端にそれぞれ(G1y4Ser)。からなるリンカーをコードする塩基配列を付加させた遺伝子について、それぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより構築した。再構成12E10一本鎖F v の作製のために4個のPCRプライマー(A~D)を使用した。プライマーA及びCはセンス配列を有し、プライマーBおよびDはアンチセンス配列を有する。

H鎖V領域のための前方プライマーは12E10S(プライマーA、配列番号: 106)を用い、H鎖V領域のための後方プライマーsc4.3(プライマーB、配列番号: 111)は、H鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つ($G1y_4Ser$)。からなるリンカーをコードする塩基配列なら

5

10

15

20

25

PCT/JP01/09260

びにL鎖V領域のN末端をコードする塩基配列を有するように設計した。

L鎖V領域のための前方プライマーsc1. 3(プライマーC、配列番号:112)はL鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つ(G1 y_4 Ser) $_3$ からなるリンカーをコードする塩基配列ならびにH鎖V領域のC末端をコードする塩基配列を有するように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーは12E10FA(プライマーD、配列番号:109)はL鎖可変領域C末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つFLAGをコードする塩基配列を有し、さらにNotI制限酵素認識部位を有するように設計した。

第一PCR段階において2つの反応A-B及びC-Dを行い、そして第一PCRから得られた2つのPCR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブリさせた。次に、プライマーA及びDを加えて、15アミノ酸からなるリンカーを用いた再構成12E10-本鎖Fvをコードする全長DNAを増幅した(第二PCR)。なお、第一PCRにおいては、再構成12E10-本鎖FvをコードするプラスミドpCOS-db12E10(実施例8.1(1)を参照)を鋳型として用いた。

第一PCR段階の溶液50μlは、5μlの10×ExTaq Buffer、 0.4mM dNTPs、2.5ユニットのDNAポリメラーゼTaKaRa

 $E \times T = q$ (以上宝酒造社製)、100ピコモルずつの各プライマー及び10n g の各鋳型DNAを含有し、94 C の初期温度に T = 10 の T =

PCR生成物A-B(477bp)及びC-D(447bp)は第二PCRでアッセンブリした。第二PCRにおいて、鋳型として 1μ Lずつの第一PCR反応物A-B及びPCR反応物C-D、100ピコモルずつのプライマーA及びD、 5μ lの $10\times E\times Taq$ Buffer、0.4mM dNTPs、2.5ユニットのDNAポリメラーゼTa KaRa $E\times Taq$ (以上宝酒造社製)を混合し、上記と同様の条件下で反応させた。

第二PCRにより生じた825bpのDNA断片について1.0%低融点アガロースゲルを用いて精製し、EcoRI及びNotIで消化し、得られたDNA断片をpCHO1ベクターまたはpCOS1ベクターにクローニングした。DNA配列決定の後、再構成12E10ー本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpCHO-sc12E10及びpCOS-sc12E10と命名した。本プラスミドpCHO-sc12E10及びpCOS-sc12E10と命名した。本プラスミドpCHO-sc12E10及びpCOS-sc12E10に含まれる再構成12E10ー本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号: 113に示す。

5

 8.4
 動物細胞を用いた各12E10抗体(IgG、Fab)及び一本鎖Fv

 10
 ポリペプチドの発現

12E10抗体(IgG、Fab)ならびに12E10抗体由来の一本鎖Fv(リンカー配列5アミノ酸、15アミノ酸)はCOS-7細胞もしくはCHO細胞を用い発現させた。

COS-7細胞を用いた一過的な発現は次のようにして行った。すなわち、Ge 15 ne PulserII装置(BioRad 社製)を用いたエレクトロポレーション法 により遺伝子導入した。12E10抗体(IgG)の発現には前述の発現ベクタ ーHEF-12E10H-gγ1及びpCOS-12E10L各10ugずつを、 12E10Fab断片の発現にはpFd-12E10HとpCOS-12E10 L各10μgずつを、一本鎖Fvの発現にはpCOS-sc12E10(10u 20 g) またはpCOS-db12E10 (10µg) をPBSに懸濁したCOS-7 細胞(1×10^7 細胞/m1) 0.8 m1に混合したものをキュベットに加え、1.5 k V、25μFDの容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、 エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するD MEM培地 (GIBCO BRL 社製) に加え培養した。終夜培養後、細胞をPBSで一 25 回洗浄し、さらに無血清培地CHO-S-SFMII培地(GIBCO BRL 社製)を加 え、さらに3日間培養した。培養上清を遠心し細胞破砕物を除去した後、0.22 μmのフィルターを通すことで調製した。

また、12 E 1 O 抗体由来の一本鎖 F v (ポリペプチド)の恒常的発現 C H O

5

10

15

20

25

細胞株を樹立するため、pCHO-sc12E10またはpCHO-db12E10発現ベクターをそれぞれCHO細胞に遺伝子導入した。

各発現ベクターを、Gene PulserII装置 (BioRad 社製)を用いたエレクトロポレーション法によりCHO細胞に遺伝子導入した。PvuI消化により直鎖状にしたDNA($100\mu g$)とPBSに懸濁したCHO細胞(1×10^7 細胞/ml)の0.8mlを混合したものをキュベットに加え、氷中で100分間静置した後、1.5kV、 $25\mu FD$ の容量にてパルスを与えた。室温にて100分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%の透析ウシ胎児血清ならびに核酸を含有するCHO-S-SFMII培地(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。培養2日後に10%の透析ウシ胎児血清を含有する核酸不含CHO-S-SFMII培地(GIBCO BRL 社製)にて培養した。得られたクローンについて発現量の高いクローンを12E10ー本鎖Fvの産生細胞株として選択した。この細胞株を無血清培地CHO-S-SFMII培地(GIBCO BRL 社製)にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去後に、 $0.22\mu m$ のフィルターを通すことで培養上清を調製した。

8.5 CHO細胞産生の12E10由来の一本鎖Fvの精製

実施例8.4で得た―本鎖F v 発現CHO産生株 (sc12E10, db12E10) それぞれの培養上清から抗F L A G 抗体カラム、及びゲルろ過カラムを用いて一本鎖F v を精製した

(1) 抗FLAG抗体カラムを用いた精製

培養上清(sc12E10, db12E10)を、それぞれ150mMNaC1を含む50mMトリス-塩酸緩衝液(pH7.4)にて平衡化した抗 FLAGM2 アフィニティゲル(SIGMA社製)カラムに添加し、同緩衝液でカラムを洗浄後、100mM グリシン緩衝液(pH3.5)でカラムに吸着した蛋白質を溶出した。溶出画分は直ちに1M トリス-塩酸緩衝液(pH8.0)を加えて中和した。SDS-PAGEで各溶出画分を分析し、一本鎖Fvが確認された画分を、それぞれプールし、Centricon-10(Fs=2)を用いて約20倍濃縮した。

(2) ゲル濾過

5

10

15

20

25

(1) の画分を、0.01% Tween20含むPBSで平衡化したSupe rdex200HRカラム(10x300mm、Amersham Pharma cia社製)に添加した。クロマトグラムを図53および54に示す。その結果、 sc12E10においては2つのピーク(A, B)が検出された(図53)。また、 db12E10では、2つのピーク(C, D)が検出された(図54)。それぞれ のピーク画分を分取し、還元剤添加、非添加で処理し、Laemmliの方法に 準じて電気泳動を行い、泳動後蛋白質をクマシーブリリアントブルー染色した。 図55に示すように、画分A、画分B、画分C、画分Dいずれも還元剤の添加の 有無に関わらず、見かけ上の分子量約31kDに単一バンドを与えた。これらの 画分を、前述のSuperdex200HRカラムを用いたゲルろ過で分析した 結果、画分Aは見かけ上の分子量約20kD、画分Bは同42kDに溶出された (図56を参照)。一方、画分Cは見かけ上の分子量約69kD、画分Dは同41 kDに溶出された(図57を参照)以上の結果から、sc12E10由来の画分 Aは一本鎖F v の非共有結合性ダイマーで、画分Bは一本鎖F v のモノマーであ り、また、db12E10由来の画分Cは一本鎖Fvの非共有結合性トリマー、 画分Dは一本鎖Fvの非共有結合性ダイマーであることが示唆された。

8.6 各種一本鎖FvのTPO様アゴニスト活性の測定

ヒトTPO受容体 (MPL) を発現するBa/F3細胞 (BaF/mpl) に対する増 殖活性を測定することによって、抗mp1-本鎖抗体のTPO様活性の評価を行 った。

BaF/mpl細胞を、1%ウシ胎児血清 (GIBCO社製) を含むRPMI164 0培地(GIBCO 社製)で2回洗浄したのち、5×105細胞/mLの細胞密度にな るように培地に懸濁した。抗MPL一本鎖抗体またはヒトTPO (R&D Systems 社製)を培地で適当に希釈し、細胞懸濁液50pLに抗体またはヒトTPO希釈液 50μLを加えて96穴マイクロウェル平底プレート(Corning 社製)に分注し、 CO₂インキュベーター(CO₂濃度:5%)で24時間培養した。培養後、WS T-8試薬(生細胞数測定試薬SF:ナカライテスク社製)を10μL加え、直後

75

に吸光光度計 Benchmark Plus (BioRad 社製)を用いて測定波長450nm、対照波長655nmの吸光度を測定した。 CO_2 インキュベーター(CO_2 濃度:5%)で2時間インキュベートした後、Benchmark Plus を用いて再度測定波長450nm、対照波長655nmの吸光度を測定した。WST-8試薬は生細胞数に応じて波長450nmの発色反応を呈することから、2時間の吸光度変化を指

標にBaF/mp1細胞増殖活性を評価した。

5

10

15

20

25

各種12E10抗体分子を発現させたCOS-7細胞の培養上清を用い、MPLに対するアゴニスト活性を測定した結果を図58に示す。リンカー配列5アミノ酸(db12E10)および15アミノ酸(sc12E10)の一本鎖Fvでは濃度依存的に吸光度の上昇が認められ、TPO様のアゴニスト活性を示したのに対し(ED50; それぞれ9pMおよび51pM)、12E10IgGおよび12E10Fabでは全く活性が認められなかった。

一本鎖F v はリンカー配列の長さによっては、H鎖とL鎖が分子内だけでなく、分子間でも介合することによって二量体等の多量体を形成することが知られている。そこで、12E10一本鎖F v を発現させたCHO細胞の培養上清をゲルろ過分画して、MPLに対するアゴニスト活性を測定した。その結果を図59に示す。sc12E10中にわずかに含まれる二量体(sc12E10ダイマー、ED50;1.9pM)は単量体(sc12E10モノマー、ED50;>10nM)に比べて、5000倍以上強いTPO様アゴニスト活性を示し、その活性はTPO(ED50;27pM)よりも強かった。また、db12E10の二量体(db12E10ダイマー、ED50;2.0pM)はsc12E10ダイマーとほぼ同等の強い活性を示した。ゲルろ過分子量から三量体と推定されたdb12E10トリマー(ED50;7.4pM)もdb12E10ダイマーには劣るが高い活性を示した。以上の結果から、アゴニスト抗体12E10の活性には、抗原結合部位が二価(ダイマー)であることが重要と考えられるが、12E10 IgGには活性が見られなかったことから、単に二価であるだけでなく、抗原結合部位間の距離や角度といった要素も重要と推測される。

図面の簡単な説明

10

20

- 図1. ヒトIgG1抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞(hIAP / L1210) に結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
- 5 図2. キメラMABL-1抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞(h IAP/L1210)に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
 - 図3. キメラMABL-2抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞(h IAP/L1210) に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
 - 図4. 本発明にかかる一本鎖Fvの作成方法を模式的に示す図である。
 - 図 5. 本発明の一本鎖F v をコードするDNAを、大腸菌にて発現させるために使用可能な発現プラスミドの一例の構造を示す。
- 図 6. 本発明の一本鎖F v をコードするDNAを、哺乳動物細胞にて発現させるために使用する発現プラスミドの一例の構造を示す。
 - 図7. 実施例5.4で得られたウエスタンブロットの結果を示す図である。左側より、分子量マーカー(上から97.4、66、45、31、21.5、14.5 k Daを示す)、p C H O 1 導入 C O S 7 細胞培養上清、p C H O M 2 導入細胞培養上清。p C H O M 2 導入細胞培養上清に再構成M A B L 2 抗体一本鎖 F v (矢印)が明らかに含まれていることを示す。
 - 図8. コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清の抗体は、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
- 図9. MABL2-scFv/COS7細胞培養上清の抗体は、コントロール 25 としてのpCOS1/L1210細胞には結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
 - 図10. コントロールとしてのpCOS1/COS7細胞培養上清の抗体は、hIAP/L1210細胞に結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を

示す図である。

20

図11. MABL2-scFv/COS7細胞培養上清の抗体は、hIAP/L 1210細胞に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す 図である。

- 5 図12. 実施例5.6で示すCompetitive ELISAの結果を示す 図であり、本発明の一本鎖Fv(MABL2-scFv)の抗原結合活性を、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清と比較して、マウスモノクローナル抗体MABL-2の抗原結合に対する阻害を指標として示す図である。 図13. 実施例5.7のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。
 - 図14. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には、MABL2-scFv/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。
- 15 図15. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、h I A P / L 1 2 1 0 細胞には、コントロールとしての p C H O 1 / C O S 7 細胞培養上 清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。
 - 図16. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、hIAP / L1210 細胞に対し、MABL2-scFv/COS7 細胞培養上清抗体が特異的にアポトーシスを誘起することを示す。
 - 図17. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、CCRF-CEM細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す(最終濃度50%)。
- 図18. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、CCRF 25 CEM細胞に対し、MABL2-scFv/COS7細胞培養上清抗体が特異的にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度50%)。
 - 図19. 実施例5. 9のCHO細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖F vの精製過程において、Blue-sepharose カラムで得られた画分をハイドロキシアパタ

イトカラムを用いて精製した際のクロマトグラムを示す図であり、主要なピークとして画分A、画分Bが得られたことを示す。

図 20. 実施例 5. 9の(2)で得られた画分 A、画分 B についてゲル濾過により精製した結果を示す図であり、画分 A では見かけ上の分子量約 3.6 k D、画分 B では同 7.6 k D の位置に主要ピークが(それぞれ A I B U B I D が溶出したことを示す。

5

20

図 2 1. 実施例 5. 9の CHO 細胞産生の MABL -2 抗体由来の -本鎖 F v の精製過程において得られた画分を SDS-PAGE で分析した図であり、何れも分子量約 3 5 k Dに 単一のバンドのみであることを示す。

10 図 2 2. CHO細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖F v の精製において得られた画分AI及びBIをゲル濾過により分析した結果を示す図であり、画分AIはモノマーからなり、画分BIはダイマーからなることを示す。

図 2 3. 本発明の一本鎖 F v をコードする D V A E V 大腸菌の菌体内にて発現させるために使用可能な発現プラスミドの一例の構造を示す。

15 図24. 実施例5. 12の大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドの精製において、得られた粗製物をゲル濾過カラムを用いて精製した結果を示す図であり、各ピークはそれぞれ大腸菌細胞産生の一本鎖Fvのモノマー、ダイマーを示す。

図 2 5. 実施例 5. 1 3 のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIAP/L1210細胞には、コントロールとしてのマウス IgG抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す(最終濃度 $3\mu g/m1$)。

図 2 6. 実施例 5. 1 3 のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIAP/L1210細胞に対し、CHO細胞産生のMABL2-scFvダイマーが顕著にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度 3 μ g / m 1)。

図27. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIAP/L1210細胞に対し、大腸菌細胞産生のMABL2-scFvダイマーが顕著にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度 $3\mu g/m1$)。

図28.実施例5.13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIA

P/L1210細胞には、CHO細胞産生のMABL2-scFvモノマーのアポトーシス誘起作用がコントロールと同程度であることを示す(最終濃度3 μ g/m1)。

図29. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIAP/L1210細胞には、大腸菌細胞産生のMABL2-scFvモノマーのアポトーシス誘起作用がコントロールと同程度であることを示す(最終濃度 $3\mu g/m1$)。

5

10

15

25

図30. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、h I A P/L1210細胞には、コントロールとしてのマウス I g G抗体は抗F L A G 抗体の添加によってもアポトーシスを誘起しないことを示す(最終濃度 3μ g / m 1)。

図31. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIAP/L1210細胞に対し、CHO細胞産生のMABL2-scFvモノマーが抗FLAG抗体の添加によって顕著にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度3 μ g/m1)。

図32. ヒト骨髄腫細胞株 KPMM2を移植したマウスの血清中のヒトIgG量を定量したものであり、マウスにおけるヒト骨髄腫により産生されるヒトIgGの量を測定した結果を示す図であり、scFv/CHOダイマーがKPMM2細胞の増殖を非常に強く抑制していることを示す。

20 図33. 腫瘍移植後のマウスの生存日数を表しており、scFv/CHOダイマー投与群において生存期間が顕著に延長されていることを示している。

図34.MABL-2抗体由来の2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む 改変抗体 $[sc(Fv)_2]$ を発現するプラスミドの一例の構造を示す。

図35. [H鎖] - [L鎖] となるようにV 領域を連結し、且つペプチドリンカーを含まなv s c F v (v (v) を発現するプラスミドの一例の構造を示す。

図36. HLタイプのポリペプチドの構造およびペプチドリンカーのアミノ酸配列を示す。

図37. [L鎖] - 「H鎖] となるようにV領域を連結し、且つペプチドリンカー

を含まないscFv(LHタイプ)を発現するプラスミドの一例の構造を示す。 図38. LHタイプのポリペプチドの構造およびペプチドリンカーのアミノ酸配

図38. LHタイプのポリペプチドの構造およびペプチドリンカーのアミノ酸配列を示す。

図39. 実施例6. 4におけるウェスタンブロッティングの結果を示す図であり、 2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む改変抗体 s c (F v) $_2$ 及び種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL-2抗体 s c F v が発現していることを示す。

図40a及びb. 実施例6. 3 (1) にて調製したCOS 7細胞培養上清を用いたフローサイトメトリーの結果を示す図であり、種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL 2-s c F v 及び s c (F v $)_2$ は、ヒト I A P に対して高い親和

性を有することを示す。

10

25

図41. 実施例6. 6のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、scFv < HL3, 4, 6, 7、LH3, 4, 6, 7>及び $sc(Fv)_2$ はhIAP/L1 210細胞に対して顕著な細胞死を誘導することを示す。

15 図 4 2. 実施例 6. 1 0 の抗原結合評価の結果を示す図であり、scFv<HL 5 > のダイマー及び $sc(Fv)_2$ がヒトIAPに対して高い親和性を有すること示す。

図43. 実施例6. 11の in vitro アポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、 MABL2-scFv<HL5>のダイマー及びMABL2-sc(Fv)2はh I

20 A P / L 1 2 1 0、C C R F - C E M の両細胞に対して濃度依存的に細胞死を誘導することを示す。

図45. 腫瘍移植後のマウスの生存日数を表しており、scFv<HL-5>投 与群において生存期間が顕著に延長されていることを示している。

図46. 腫瘍移植後のマウスの生存日数を表しており、 $sc(Fv)_2$ 投与群におい

て生存期間が顕著に延長されていることを示している。

5

20

図47.15アミノ酸からなるリンカー配列を含む再構成12B5-本鎖Fvを コードするDNA断片の構築方法とその構造を概略的に示す。

図48. 実施例7. 5 (1) で得られた各12B5一本鎖Fvを、ゲル濾過により精製した結果を示す図であり、sc12B5では2つのピーク(画分A, B)に分かれた結果を示す。

図49. 実施例7. 5 (2) において、各画分AおよびBをSDS-PAGEにより分析した結果を示す。

図 5 0. 実施例 7. 5 (2) において、各画分 A および B を Superdex 2 0 0 カラムにより分析した結果を示し、(a) 画分 A では見かけ上の分子量約 4 4 k D に、(b) 画分 B では同 2 2 k D の位置に主要ピークが溶出されたことを示す。 図 5 1. s c 1 2 B 5 及び 1 2 B 5 抗体 (I g G, F a b) の T P O 様 アゴニスト活性の測定結果を示し、1 2 B 5 I g G 及び一価一本鎖 F v (s c 1 2 B 5) は、濃度依存的に T P O 様のアゴニスト活性を有することを示す。

回 5 2. s c 1 2 B 5 モノマー及びダイマーのTPO様アゴニスト活性の測定結果を示し、二価の抗原結合部位を持つ一本鎖Fv(s c 1 2 B 5 ダイマー)は一価のs c 1 2 B 5 より約400倍以上強いアゴニスト活性を示し、その強さはヒトTPOと同等もしくはそれ以上であることを示す。

図53. 得られたscl2El0一本鎖抗体をSuperdex200HRカラムを用いたゲルろ過クロマトグラフィーで精製した結果を示す図であり、12E 10sc3では、2つのピーク(画分A,B)に分かれた結果を示す。

図 5 4. 得られた db12E10 一本鎖抗体をSuperdex200HRカラムを用いたゲルろ過クロマトグラフィーで精製した結果を示す図であり、12E10sc3では、2つのピーク(画分C, D)に分かれた結果を示す。

25 図55. 画分A, B(sc12E10)および画分C、D(db12E10)を還元、非還元条件下におけるSDS-PAGE分析した結果を示す。

2kDに(2)画分Bでは、同20kDの位置に、主要ピークが溶出されたことを示す。

82

図 5 7. 画分 C, Dを、Superdex 2 0 0 HRカラムを用いたゲルろ過クロマトグラフィーで分析した結果を示す。(1)画分 Cでは、見かけ上の分子量 6 9 k Dに(2)画分 Bでは、同 4 1 k Dの位置に、主要ピークが溶出されたことを示す。

図 58. 各種 12E10 抗体分子のMPLに対するアゴニスト活性を示すグラフであり、一本鎖 Fv (sc 12E10, db 12E10) ではTPO様のアゴニスト活性を示したのに対し、12E10 IgG および 12E10 Fab では全く活性が認められなかったことを示す。

図 59. sc12E10モノマーおよびダイマー、並びにdb12E10ダイマーおよびトリマーのMPLに対するアゴニスト活性を示すグラフであり、sc12E10ダイマー、db12E10ダイマーおよびトリマーのTPO様アゴニスト活性がTPOよりも強力であることを示す。

15

20

25

10

5

産業上の利用可能性

本発明の改変抗体は、細胞表面上の分子を架橋することにより該細胞内にシグナルを伝達しうるアゴニスト作用を有しており、また親抗体(whole IgG)と比較して低分子化が達成されているため、組織、腫瘍への移行性に優れているという特徴を有している。さらに本発明によれは、TPO等の天然のリガンドや親抗体(whole IgG)より顕著に高いアゴニスト活性を有する改変抗体が提供される。特に、親抗体分子でアゴニスト活性が認められない場合においても天然のリガンドより高いアゴニスト活性を有する改変抗体が提供できる。これは本発明の改変抗体が抗体分子に比べてよりリガンドに近い形態であるためと考えられる。従って、当該改変抗体は、シグナル伝達アゴニストとして使用して、アポトーシス誘導、細胞増殖誘導、細胞分化誘導、細胞分裂誘導または細胞周期調節作用を奏することができる。また、本発明によれば、抗体分子を本発明の改変抗体にすることにより、細胞間の架橋などによる副作用を軽減し、且つ細

83

胞表面上の分子を架橋して所望の作用のみを誘起しうる新規な医薬品が提供される。本発明の改変抗体を有効成分とする医薬製剤は、癌、炎症、ホルモン異常、自己免疫疾患並びに白血病、悪性リンパ腫、再生不良性貧血、骨髄異形成症候群および真性多血症などの血液疾患の予防及び/又は治療薬として有用である。

5

請求の範囲

- 1. 細胞表面分子または細胞内の分子を架橋することによりアゴニスト作用を示す、同一又は異なるモノクローナル抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体。
- 2. 細胞表面分子を架橋することによりアゴニスト作用を示す、モノクローナル抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体。
- 3. H鎖V領域及びL鎖V領域がリンカーを介して連結されている、請求項1 または2記載の改変抗体。
- 10 4. リンカーが、少なくとも1個以上のアミノ酸からなるペプチドリンカーである、請求項3に記載の改変抗体。
 - 5. 改変抗体が、1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのマルチマーから構成される請求項 $1\sim 4$ のいずれか1項に記載の改変抗体。
 - 6. 改変抗体が、一本鎖Fvのテトラマー、トリマーまたはダイマーから構成 される請求項5に記載の改変抗体。
 - 7. 改変抗体が、一本鎖Fvのダイマーから構成される請求項6に記載の改変 抗体。
 - 8. 同じ鎖上のH鎖V領域及びL鎖V領域は互いに連合して1つの抗原結合部位を形成していない、請求項5~7のいずれか1項に記載の改変抗体。
- 20 9. 改変抗体が、2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を含む一本 鎖ポリペプチドである請求項1~4のいずれか1項に記載の改変抗体。
 - 10. 改変抗体が、2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む一本鎖ポリペプチドである請求項9に記載の改変抗体。
 - 11. 改変抗体が、さらにポリペプチド精製のためのアミノ酸配列を含む請求項
- 25 1~10のいずれか1項に記載の改変抗体。

5

15

- 12. 改変抗体が精製されたものである、請求項 $1\sim1$ 1のいずれか1項に記載の改変抗体。
- 13. 日鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト抗体の日鎖V領域及び/又はL

鎖V領域である請求項1~12のいずれか1項に記載の改変抗体。

5

10

15

20

25

14. H鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト型化されたH鎖V領域及び/又はL鎖V領域である請求項1~13のいずれか1項に記載の改変抗体。

15. 前記細胞表面分子又は細胞内分子が、ホルモン受容体、サイトカイン受容体、チロシンキナーゼ受容体又は核内受容体である、請求項1~14のいずれか1項に記載の改変抗体。

16. 細胞表面分子又は細胞内分子が、エリスロポエチン(EPO)受容体、トロンボポエチン(TPO)受容体、顆粒球コロニー刺激因子(G-CSF)受容体、マクロフアージコロニー刺激因子(M-CSF)受容体、顆粒球マクロファ

ージコロニー刺激因子(GM-CSF)受容体、腫瘍壊死因子(TNF)受容体、インターロイキン-1(IL-1)受容体、インターロイキン-2(IL-2)受容体、インターロイキン-3(IL-3)受容体、インターロイキン-4(IL-4)受容体、インターロイキン-5(IL-5)受容体、インターロイキン-6(IL-6)受容体、インターロイキン-7(IL-7)受容体、インターロイキン-7(IL-7)

ロイキン-9 (IL-9) 受容体、インターロイキン-10 (IL-10) 受容体、インターロイキン-11 (IL-11) 受容体、インターロイキン-12 (IL-12) 受容体、インターロイキン-13 (IL-13) 受容体、インターロイキン-15 (IL-15) 受容体、インターフエロン-α (IFN-α) 受容体、インターフエロン-B (IFN-8) 受容体、インターフエロン-y (IFN-α) で

容体、インターフエロンーB(IFN-B)受容体、インターフエロンーy(IFN-y)受容体、成長ホルモン(GH)受容体、インスリン受容体、血液幹細胞増殖因子(SCF)受容体、血管内皮増殖因子(VEGF)受容体、上皮細胞増殖因子(EGF)受容体、神経成長因子(NGF)受容体、線維芽細胞増殖因子(FGF)受容体、血小板由来増殖因子(PDGF)受容体、トランスフオーミング増殖因子ーB(TGF-B)受容体、白血球遊走阻止因子(LIF)受容体、毛様体神経栄養因子(CNTF)受容体、オンコスタチンM(OSM)受容体、No

体神経栄養因子(CNTF)受容体、オンコスタチンM(OSM)受容体、Notichファミリー受容体、E2F、E2F/DP1又はTAK1/TAB1である 請求項1~15のいずれか1項に記載の改変抗体。

17. アゴニスト作用が、アポトーシス誘導、細胞増殖誘導、細胞分化誘導、細

胞分裂誘導または細胞周期調節作用である、請求項1~16のいずれか1項に記載の改変抗体。

- 18. 改変抗体が、単一特異性 (mono-specific) の改変抗体である請求項1~17のいずれか1項に記載の改変抗体。
- 5 19. 改変抗体が、多価特異性 (multi-specific) の改変抗体である請求項1~ 17のいずれか1項に記載の改変抗体。
 - 20. 改変抗体が、二重特異性 (bi-specific) の改変抗体である請求項19に記載の改変抗体。
- 21. L鎖V領域及びH鎖V領域が、同一のモノクローナル抗体由来である、請 10 求項20に記載の改変抗体。
 - 22. 親抗体と比較して同等以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す、請求項1 ~21のいずれか1項に記載の改変抗体。
 - 23. 親抗体と比較して2倍以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す、請求項2 2に記載の改変抗体。
- 15 24. 親抗体と比較して10倍以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す、請求項 23に記載の改変抗体。
 - 25. 親抗体がアゴニスト作用を実質的に有さない、請求項1~21のいずれか 1項に記載の改変抗体。
- 26. 細胞表面分子または細胞内分子に結合する天然のリガンドと比較して同等 20 以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す、モノクローナル抗体のH鎖V領域を2 つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む化合物。
 - 27. 細胞表面分子または細胞内分子に結合する天然のリガンドと比較して2倍以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す、請求項26に記載の化合物。
 - 28. 細胞表面分子または細胞内分子に結合する天然のリガンドと比較して10 倍以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す、請求項27に記載の化合物。

25

- 29. 細胞間接着作用を実質的に有さない請求項1~28のいずれか1項に記載 の改変抗体または化合物。
- 30. 親抗体と比較して、1/10以下の細胞間接着作用(ED50値)を示す請求項

- $1 \sim 28$ のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物。
- 31. 請求項 $1 \sim 28$ のいずれか1 項に記載の改変抗体または化合物をコードするDNA。
- 3 2. 請求項1~2 8 のいずれか1 項に記載の改変抗体または化合物を産生する 5 動物細胞。
 - 33.請求項1~28のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物を産生する微生物。
 - 34.請求項1~28のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物のアゴニストとしての使用。
- 10 35. 細胞表面分子または細胞内分子に結合する第1のリガンドと第2のリガンドを投与し、さらに第1及び第2のリガンドに結合して、前記第1及び第2のリガンドを架橋する物質を投与することからなる、細胞にアゴニスト作用を誘導する方法。
- 36. 第1及び第2のリガンドが、同一又は異なる一本鎖Fvモノマーである請求項35記載の方法。
 - 37. リガンドを架橋する物質が、抗体、抗体断片または2価の改変抗体である、請求項35又は36記載の方法。
 - 38. 請求項 $1 \sim 28$ のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物を用いて細胞表面分子または細胞内分子を架橋することにより細胞内にアゴニスト作用を生じさせる方法。

20

- 39. アゴニスト作用が、アポトーシス誘導、細胞増殖誘導、細胞分化誘導、細胞分裂誘導または細胞周期調節作用である、請求項38記載の方法。
- 40. 請求項1~29のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物を有効成分として含む医薬。
- 25 41. 請求項1~29のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物の医薬としての使用。
 - 42. 細胞表面分子または細胞内分子を架橋することによりアゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体のスク

リーニング方法であって、

- (1) 該細胞表面分子または細胞内分子に特異的に結合する、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体を作製し、
- (2) 該細胞表面分子または細胞内分子を発現している細胞に該改変抗体を作用 5 させ、
 - (3) 該細胞表面分子または細胞内分子を架橋することにより該細胞に生ずるアゴニスト作用を測定する、

工程を含むスクリーニング方法。

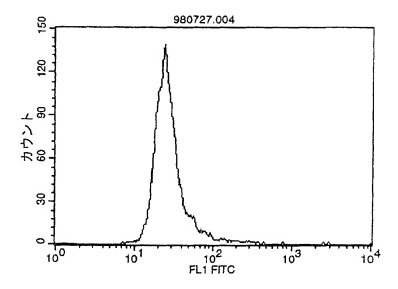
- 43. 細胞表面分子または細胞内分子を架橋することによりアゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体のアゴニスト活性の測定方法であって、
 - (1) 細胞表面分子または細胞内分子に特異的に結合する、抗体のH鎖V領域を 2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体を作製し、
- (2) 該細胞表面分子または細胞内分子を発現している細胞に前記改変抗体を作 15 用させ、
 - (3) 該細胞表面分子または細胞内分子を架橋することにより該細胞に生ずるアゴニスト作用を測定する、

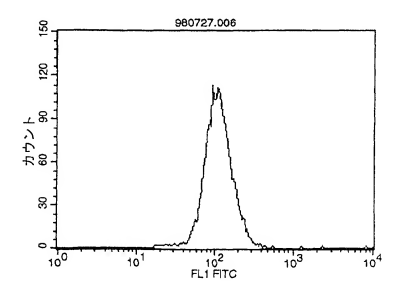
工程を含むアゴニスト活性の測定方法

- 44. 細胞表面分子または細胞内分子を架橋することによりアゴニスト作用を示 20 す、モノクローナル抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む 改変抗体の製造方法であって、
 - (1)請求項32記載の動物細胞または請求項33記載の微生物を培養して前記 改変抗体を産生し、
 - (2) 前記改変抗体を精製する、
- 25 工程を含む製造方法。

1/49

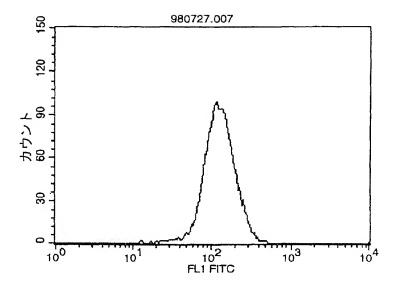
図 1



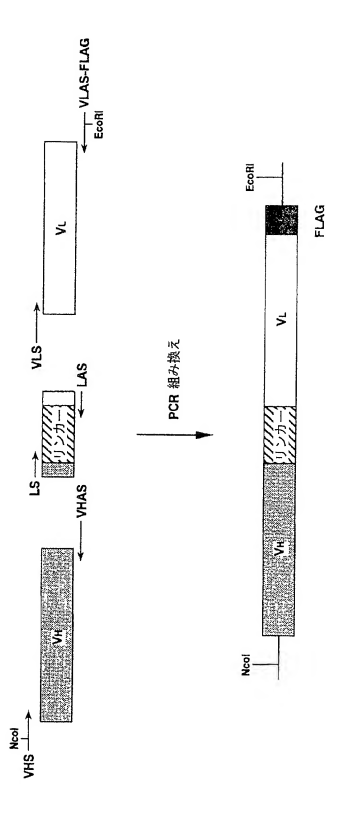


莲 替 え 用 紙 (規則26)

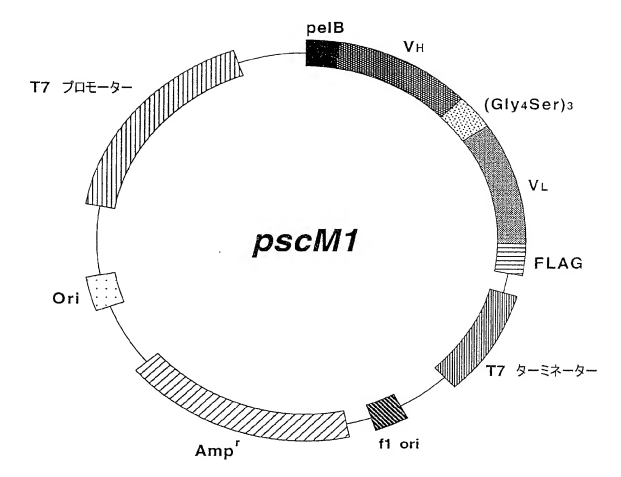
2/49



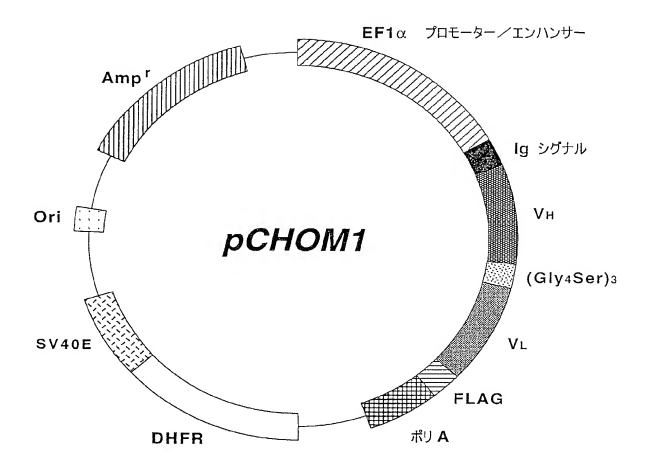
3/49



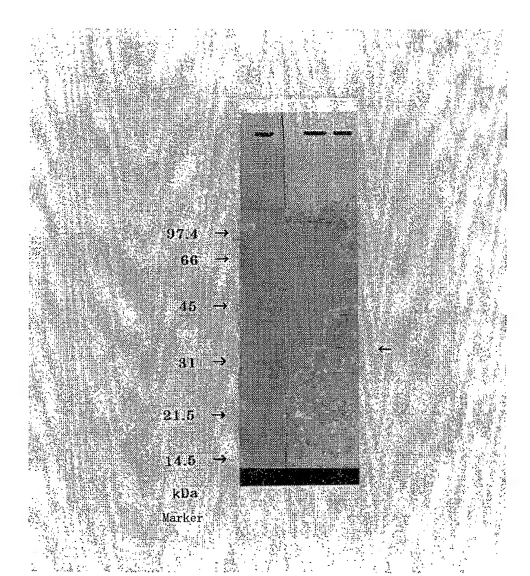
4/49



5/49

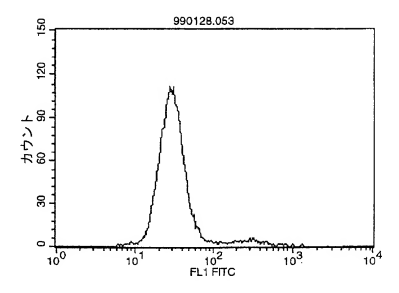


6/49



7/49

図8



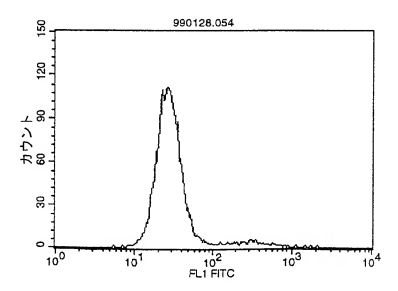


図10

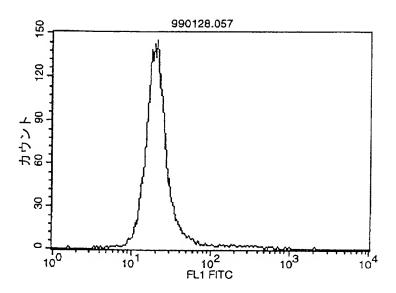


図11

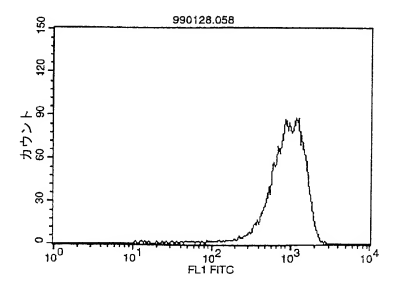


図12

競合ELISA

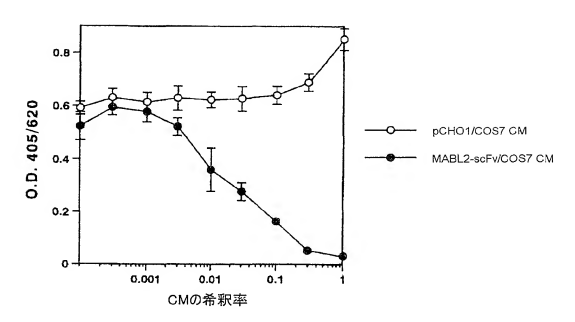
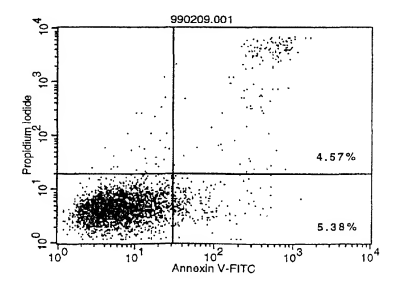
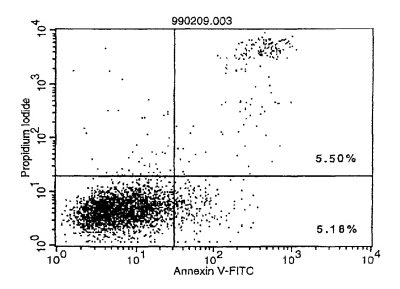


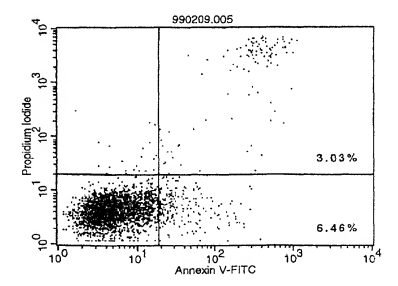
図13



10/49

図14





11/49

図16

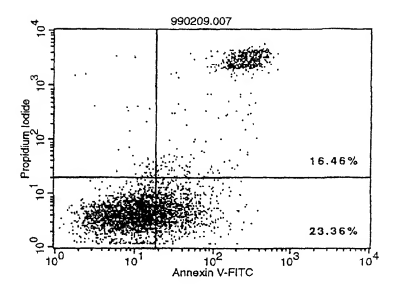


図17

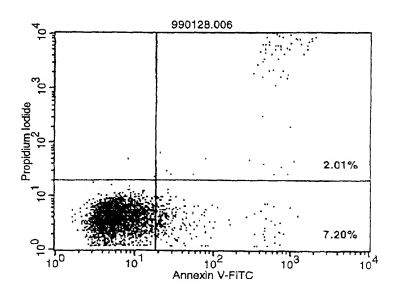
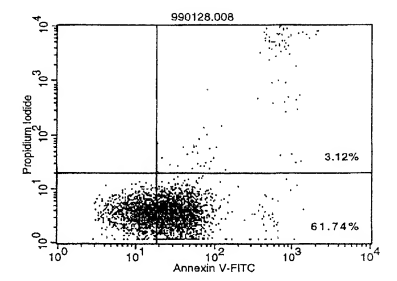


図18



WO 02/33073

図19

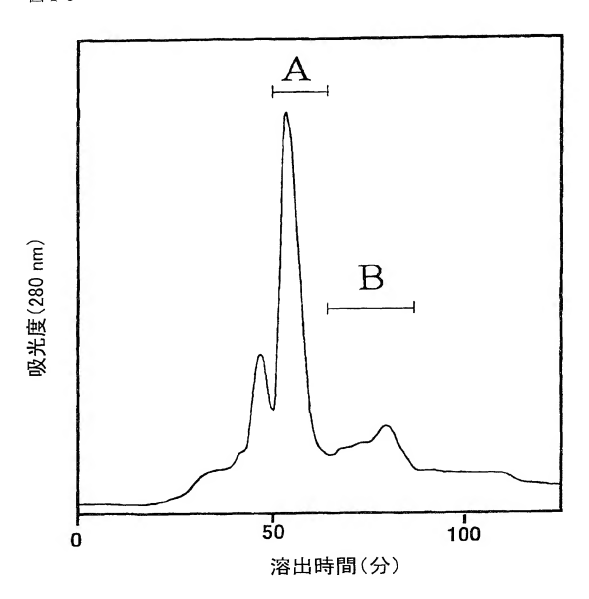
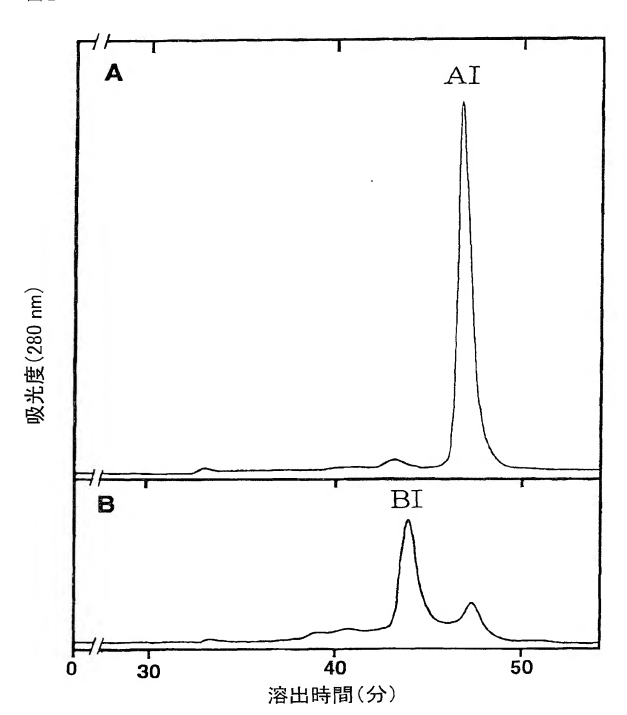


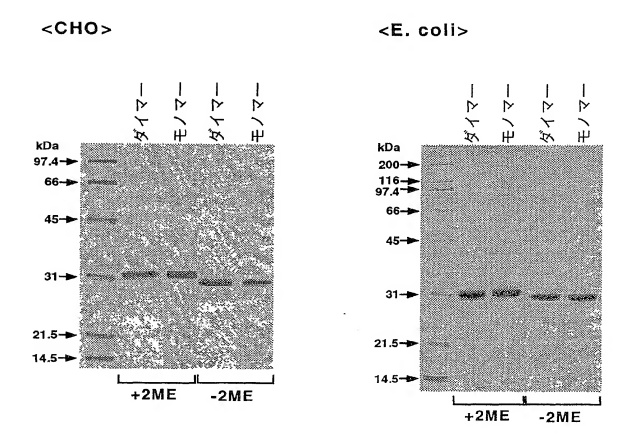
図20



15/49

図21

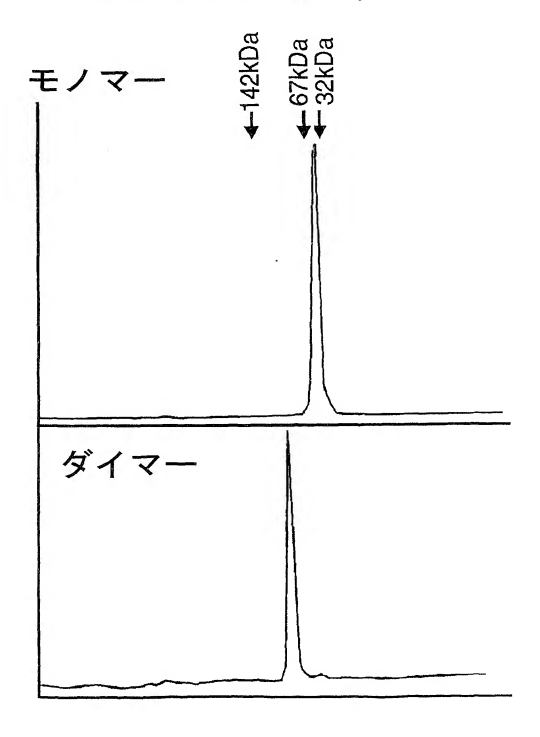
MABL2-scFvのSDS-PAGE分析



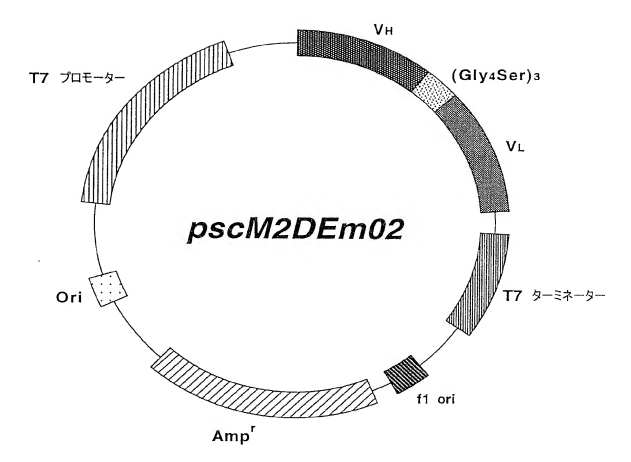
16/49

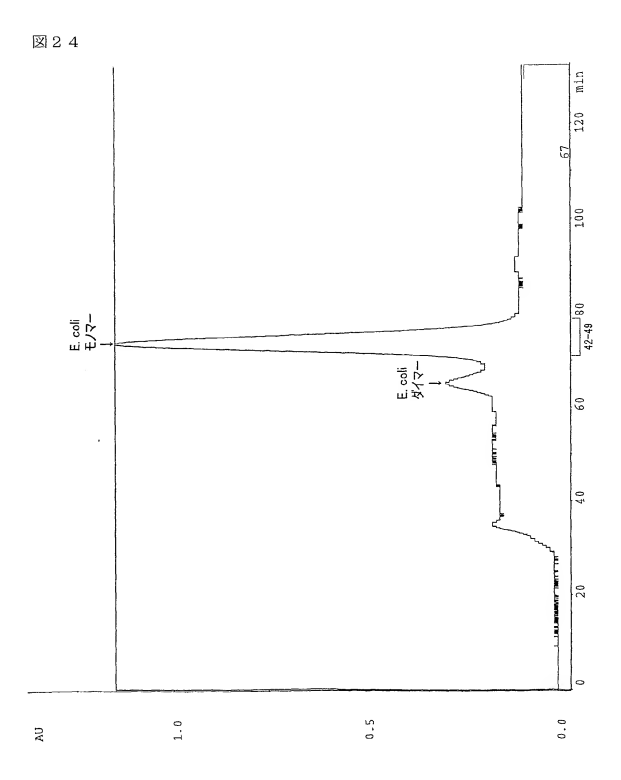
図22

TSK gel G3000SW 20 mM 酢酸緩衝液, 0.15 M NaCl, pH 6.0



17/49





差 昔 え 用 紙 (規則26)

19/49



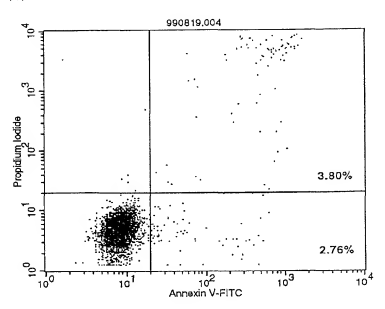
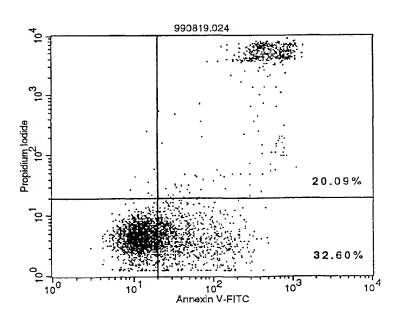


図 26



20/49

図 27

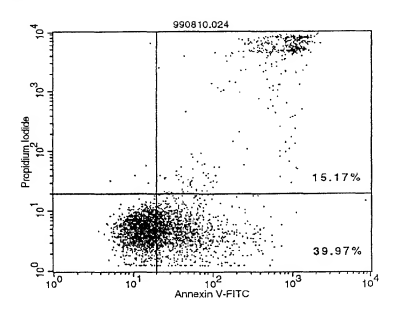
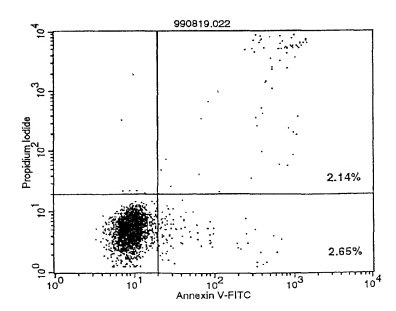
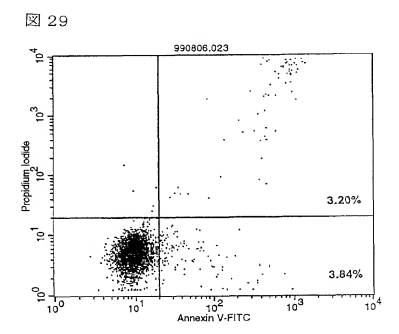


図 28



21/49



22/49

図30

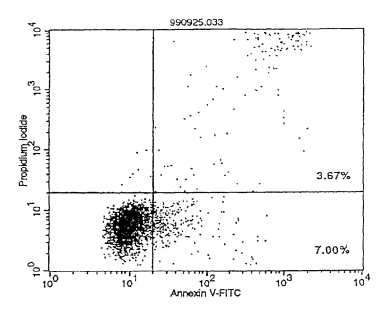
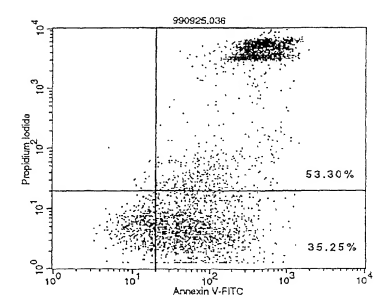


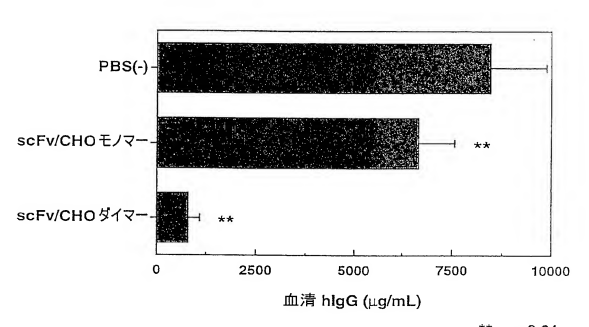
図31



23/49

図32

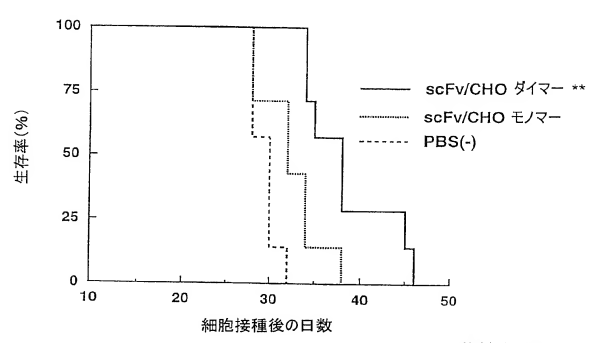
KPMM2 i.v. SCIDマウス中の 血清hIgGにおけるMABL-2(scFv)の効果



**: p<0.01

図33

KPMM2 i.v. SCIDマウスの 生存におけるMABL-2(scFv)の効果



**; t検定による, P<0.01

図34

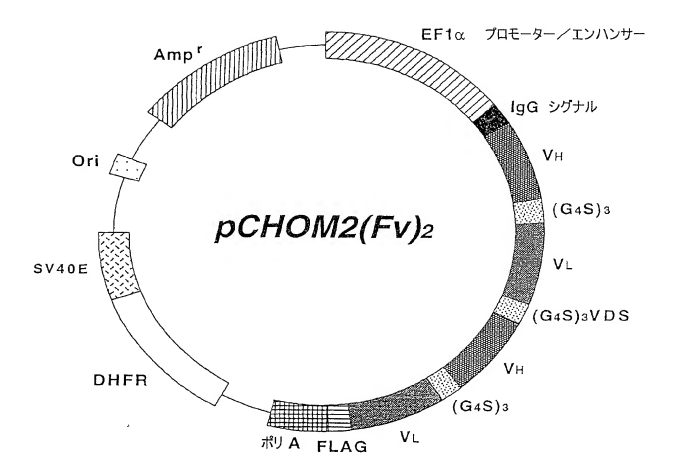


図35

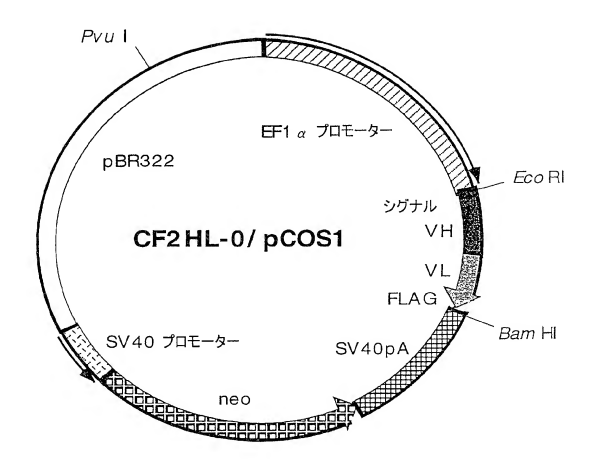
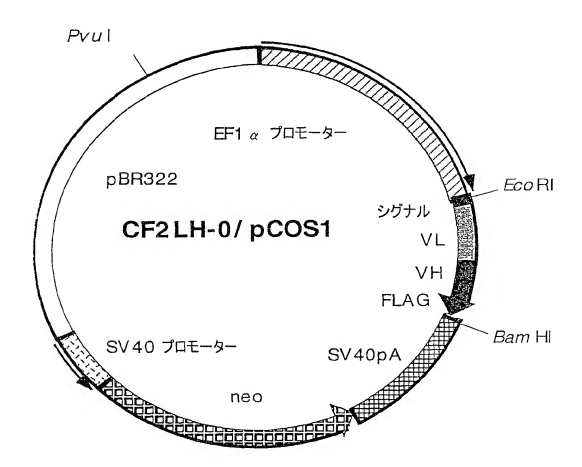


図36 <HLタイプのリンカー塩基配列とアミノ酸配列>

H鎖			L鎖	
g	tc tcg agt	リンカー	gac gtc gtg ···	FLAG
,	V S S		D V V	
プラスミド	リンカーアミノ酸の	数	リンカー	
CF2HL-0/pCOS1	0	gtc tcg ag	5	gac gtc gtg
		V S S		D V V
CF2HL-3/pCOS1	3	gtc tcg ag	ggt ggt tcc	gac gtc gtg
		v s s	G G S	D V V
CF2HL-4/pCOS1	4	gtc tcg ag	ggt ggt ggt tcc	gac gtc gtg
		V S S	G G G S	D V V
CF2HL-5/pCOS1	5	gtc tcg ag	ggt ggt ggt ggt tcc	gac gtc gtg
		V S S	G G G G S	D V V
CF2HL-6/pCOS1	6	gtc tcg agt	gt ggt ggt ggt ggt tcc	gac gtc gtg
		v s s	G G G G S	D V V
CF2HL-7/pCOS1	7	gtc tcg agt	ggt ggt ggt ggt ggt ggt	tcc gac gtc gtg
		v s s	G G G G G	S D V V

28/49

図37



29/49

図38

<LHタイプのリンカー塩基配列とアミノ酸配列>

L鎖		H鎖	N. C.
··· gag ata aaa	リンカー	cag gtc caa ···	FLAG
E I K		Q V Q	

プラスミド	リンカーアミノ酸の数	リンカー
CF2LH-0/pCOS1	0	gag ata aaa cag gtc caa
		E I K Q V Q
CF2LH-3/pCOS1	3	gag ata aaa tee gga gge cag gte caa
		E I K S G G Q V Q
CF2LH-4/pCOS1	4	gag ata aaa too gga ggt ggo cag gto caa
		E I K S G G G Q V Q
CF2LH-5/pCOS1	5	gag ata aaa tee gga ggt ggt gge cag gte caa
		E I K S G G G G Q V Q
CF2LH-6/pCOS1	6	gag ata aaa tee gga ggt ggt ggt gge cag gte caa
		E I K S G G G G Q V Q
CF2LH-7/pCOS1	7	gag ata aaa too gga ggt ggt ggt ggc cag gto caa
		E I K S G G G G G Q V Q

30/49

図 39

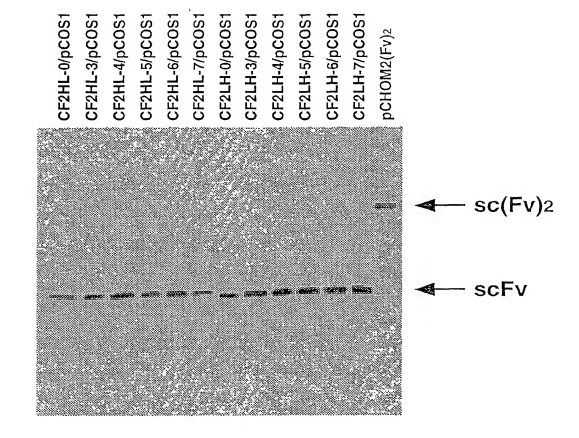


図40a

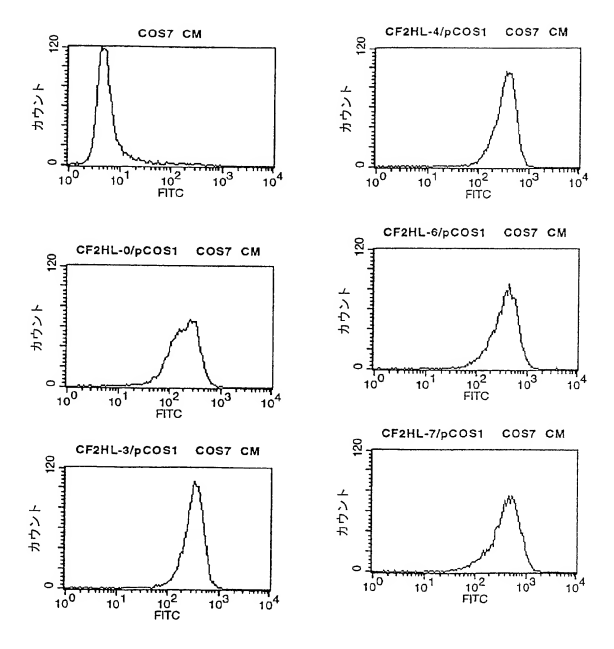
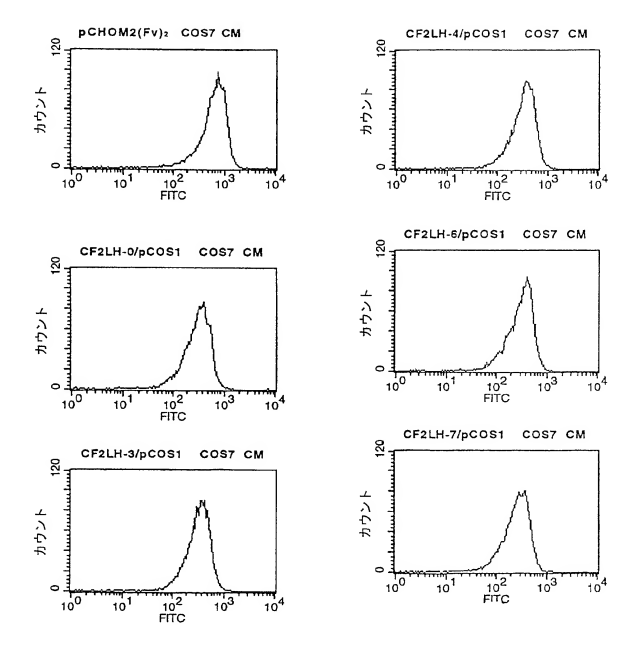
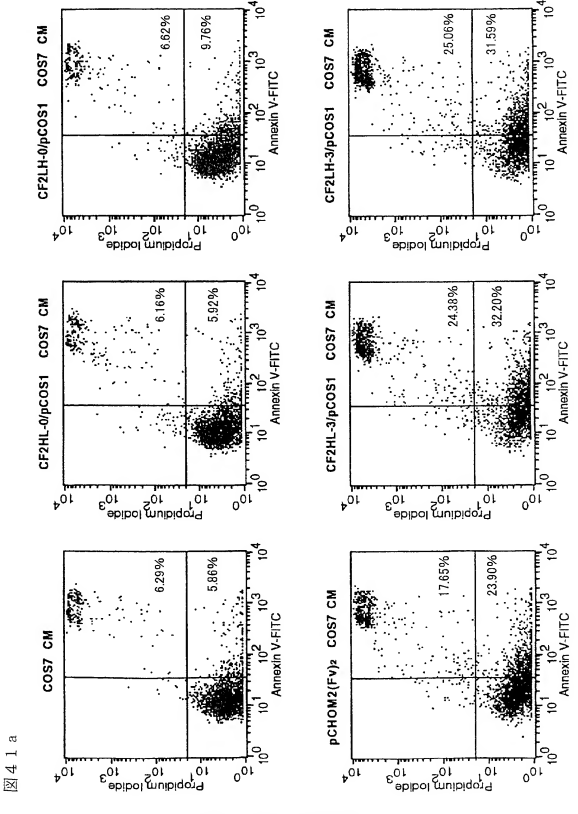


図40b



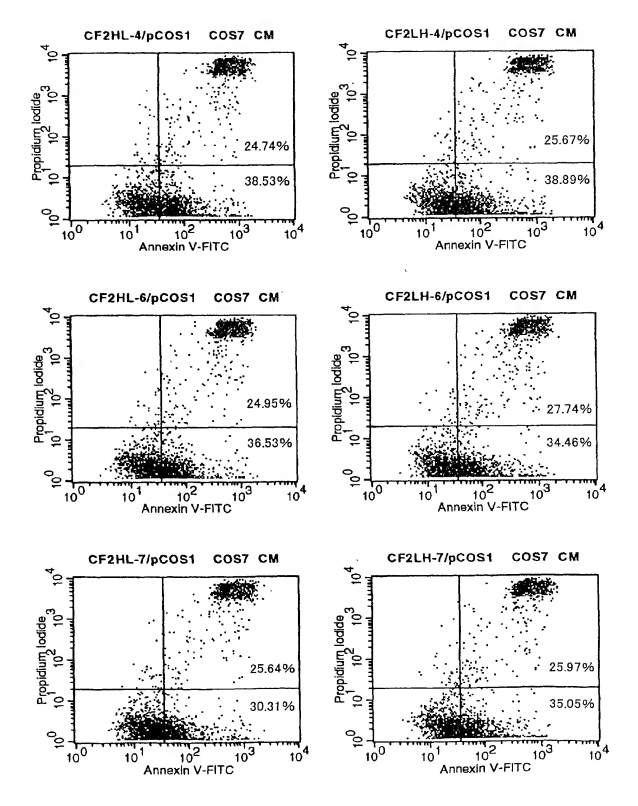
PCT/JP01/09260



差 替 え 用 紙 (規則26)

33/1/49

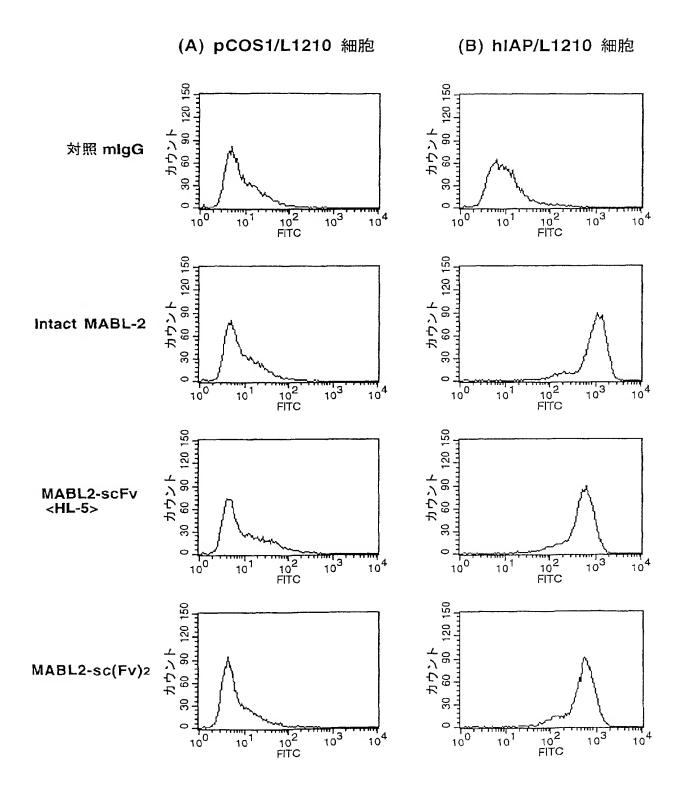
図41b



差 替 え 用 紙 (規則26)

図42

WO 02/33073



差 替 え 用 紙 (規則26)

図43

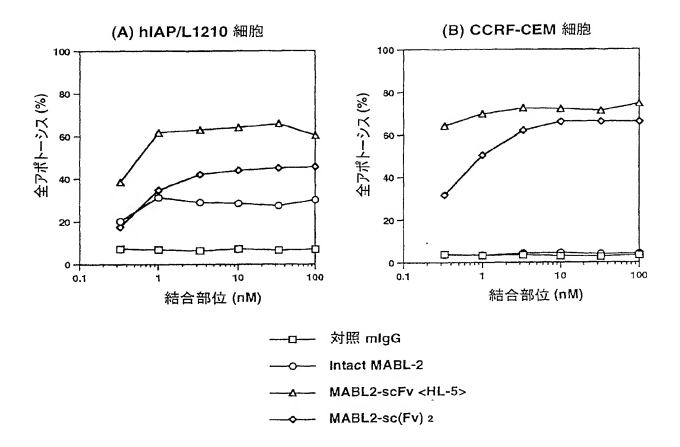


図44

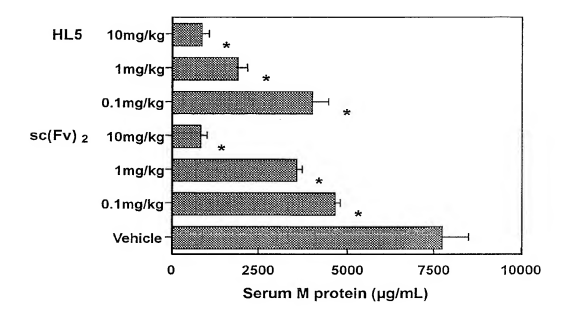


図45

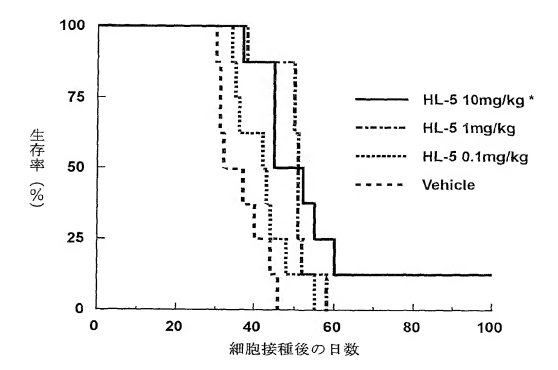


図46

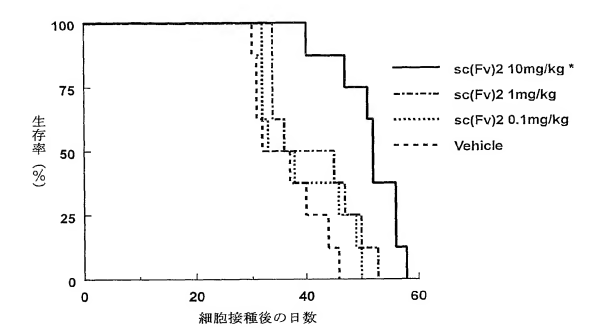


図47

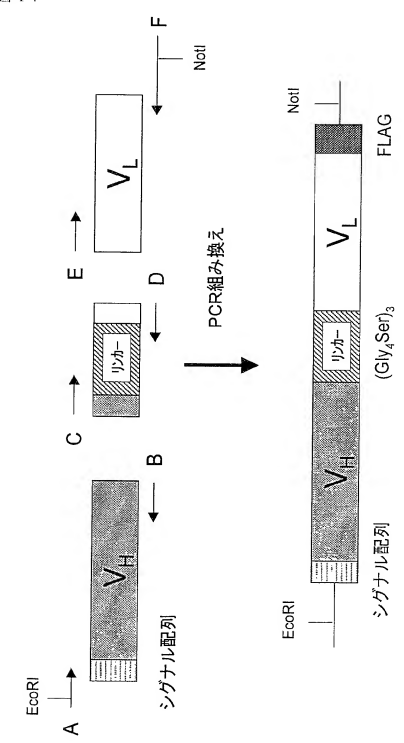
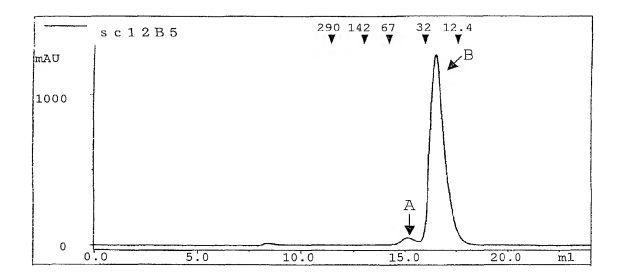
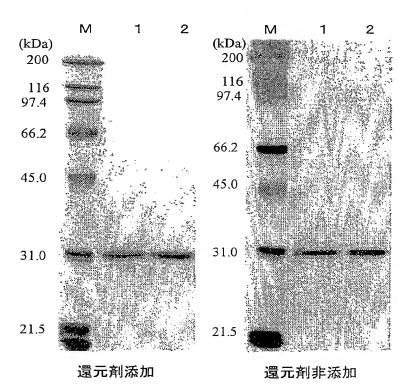


図48



41/49

図49



M:分子量マーカー 1:sc12B5 画分A 2:sc12B5 画分B

図50

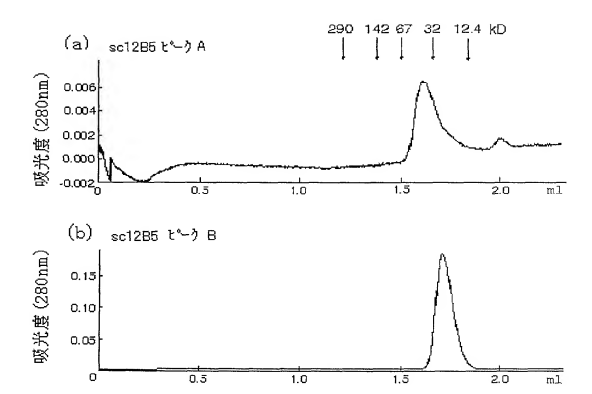


図51

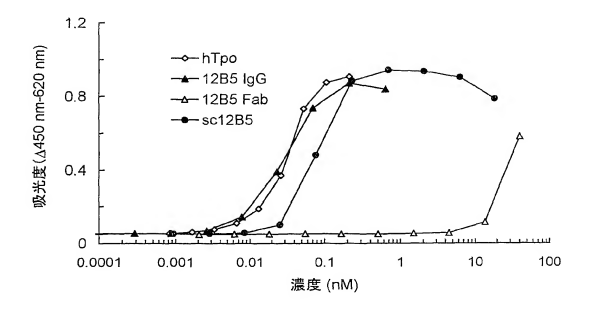
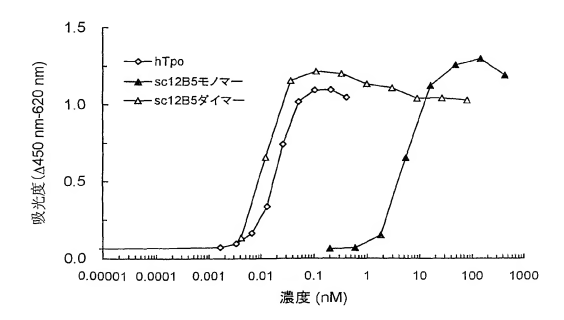
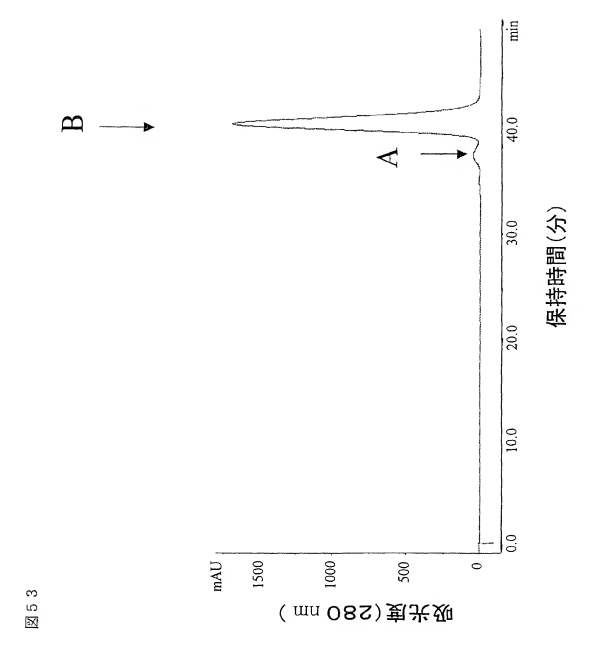
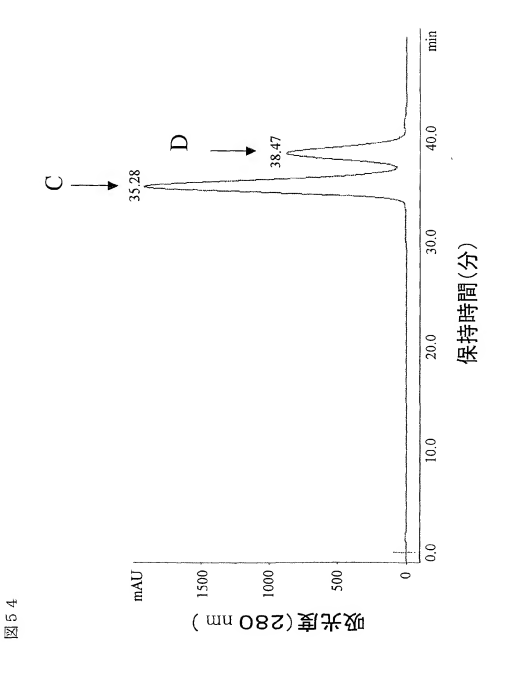


図52





差 替 え 用 紙 (規則26)

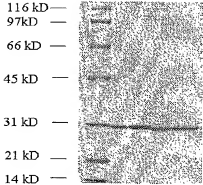


差 替 え 用 紙 (規則26)

46/49

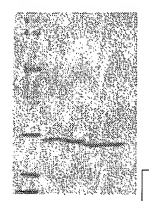
図55





[還元剤非添加]

M 1 2 3 4



M. 分子量マーカー

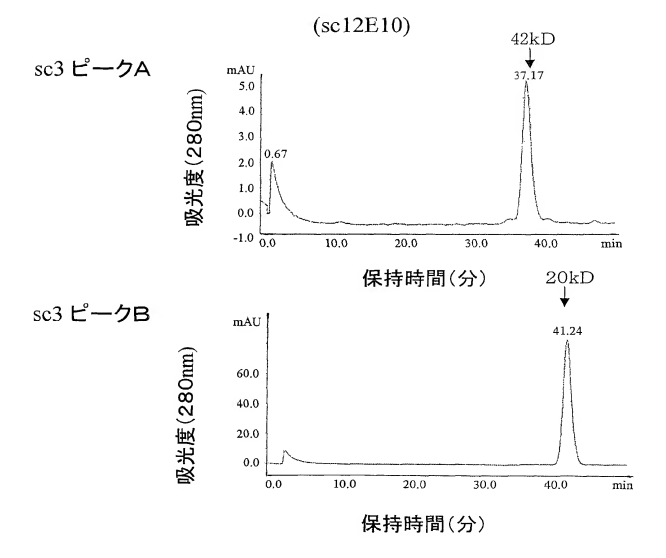
- 1. sc12E10 画分A
- 2. sc12E10画分B
- 3. db12E10 画分C
- 4. db12E10 画分D

47/49

PCT/JP01/09260

図56

WO 02/33073



48/49

図57

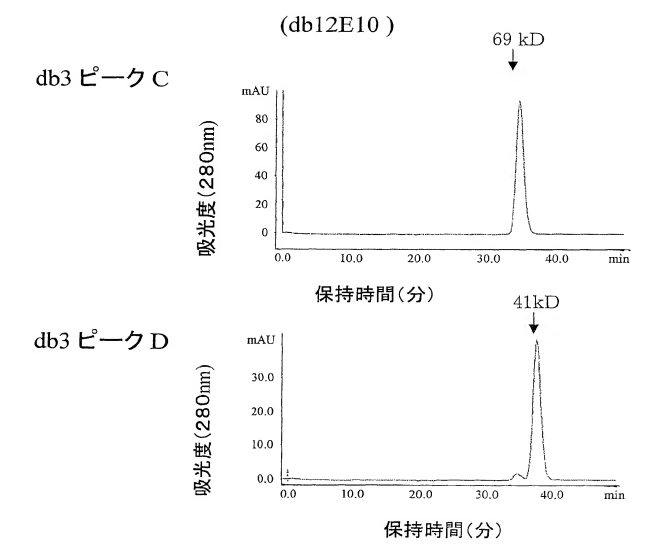
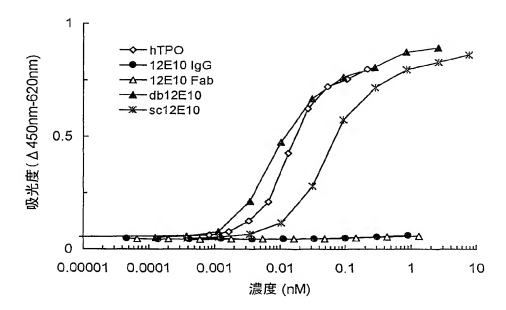
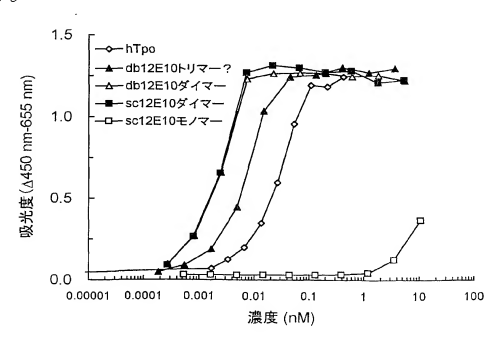


図58







1/75

SEQUENCE LISTING

- <110> CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA
- $\langle 120 \rangle$ Small remodeling agonist antibody
- <130> FP1032
- <141> 2001-10-22
- <150> JP2000-321821
- <151> 2000-10-20
- <150> JP2000-321822
- <151> 2000-10-20
- <150> PCT/JP01/01912
- <151> 2001-03-12
- <150> PCT/JP01/03288
- <151> 2001-04-17
- <150> JP2001-277314
- <151> 2001-09-12
- <160> 113
- <210> 1
- <211> 27
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- 〈220〉
- <223> PCR primer
- <400> 1
- ccatcctaat acgactcact atagggc 27

.

PCT/JP01/09260

2/75

<210> 2

WO 02/33073

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 2

ggatcccggg tggatggtgg gaagatg 27

<210> 3

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 3

ggatcccggg ccagtggata gacagatg 28

<210> 4

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 4

ggatcccggg agtggataga ccgatg 26

⟨210⟩ 5

WO 02/33073

3/75

<211> 394 <212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)...(393) <223> pGEM-M1L. 1-57; signal peptide, 58-394; mature peptide <400> 5 atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct gcg 48 Met Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu Met Phe Trp Ile Pro Ala 5 1 10 15 tcc agc agt gat gtt gtg atg acc caa act cca ctc tcc ctg cct gtc 96 Ser Ser Ser Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Leu Ser Leu Pro Val 20 25 30 agt ctt gga gat caa goc toc atc tot tgc aga tot agt cag agc ott Ser Leu Gly Asp Gln Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu 35 45 40 cta cac agt aaa gga aac acc tat tta caa tgg tac cta cag aag cca Leu His Ser Lys Gly Asn Thr Tyr Leu Gln Trp Tyr Leu Gln Lys Pro 50 55 ggc cag tet eca aag ete etg ate tac aaa gtt tee aac ega ttt tet Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser 65 70 75 80 ggg gtc cca gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggg aca gat ttc aca 288 Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr 85 90 95 ctc aag atc agc aga gtg gag gct gag gat ctg gga gtt tat ttc tgc Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys

PCT/JP01/09260

4/75

100 105 110 tet caa agt aca cat gtt ceg tac acg tee gga ggg ggg acc aag etg Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Ser Gly Gly Gly Thr Lys Leu 115 120 125 gaa ata aaa c 394 Glu Ile Lys 130 <210> 6 <211> 409 <212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)...(408) <223> pGEM-M1H. 1-57; signal peptide, 58-409; mature peptide <400> 6 atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt 48 Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly 1 5 10 15 gtc cac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gac ctg gta aag 96 Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Asp Leu Val Lys 20 25 30 cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 35 40 45 gtt aac cat gtt atg cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt

Val Asn His Val Met His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu

5/75

50 55 60 gag tgg att gga tat att tat oct tac aat gat ggt act aag tac aat Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn 65 70 75 80 gag aag ttc aag ggc aag gcc aca ctg act tca gag aaa tcc tcc agc 288 Glu Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Ser Glu Lys Ser Ser Ser 85 90 95 gea gee tac atg gag etc age age etg gee tet gag gae tet geg gte 336 Ala Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val 100 105 110 tac tac tgt gca aga ggg ggt tac tat agt tac gac gac tgg ggc caa 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Ser Tyr Asp Asp Trp Gly Gln 115 120 125 ggc acc act ctc aca gtc tcc tca g 409 Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser 130 135

<210> 7

<211> 394

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(393)

<223> pGEM-M2L. 1-57; signal peptide, 58-394; mature peptide

⟨400⟩ 7

atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct ggt 48 Met Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu Met Phe Trp Ile Pro Gly

WO 02/33073	PCT/JP01/09260

1				5					10					15		
tcc	agc	agt	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	96
Ser	Ser	Ser	Asp	Val	Va1	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Va1	
			20					25					30			
agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	144
Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	I1e	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	G1n	Ser	Leu	
		35					40					45				
gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	192
Val	His	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	
	50					55					60					
ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	240
Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	
65					70					75					80	
ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	288
Gly	Va1	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	G1y	Ser	Gly	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	
				85					90					95		
ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	336
Leu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	G1u	Ala	G1u	Asp	Leu	G1y	Val	Tyr	Phe	Cys	
			100					105					110			
tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	ttc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctg	384
Ser	G1n	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Phe	G1y	G1y	Gly	Thr	Lys	Leu	
		115					120					125				
gaa	ata	aaa	С													394
Glu	Ile	Lys														
	130															

⟨210⟩ 8

⟨211⟩ 409

WO 02/33073	PCT/JP01/09) 260

<212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)... (408) <223> pGEM-M2H. 1-57; signal peptide, 58-409; mature peptide <400> 8 atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt 48 Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly 5 1 10 15 gtc cac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa ctg gta aag 96 Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys 20 25 30 cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 35 40 45 get aac cat gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt 192 Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu 50 55 60 gag tgg att gga tat att tat oct tac aat gat ggt act aag tat aat 240 Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn 65 70 75 gag aag tto aag gac aag goo act ctg act toa gac aaa too too acc 288 Glu Lys Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp Lys Ser Ser Thr 85 90 95 aca gcc tac atg gac ctc agc agc ctg gcc tct gag gac tct gcg gtc 336 Thr Ala Tyr Met Asp Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val 100 105 110

8/75

tat tac tgt gca aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384

Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln

115 120 125

ggc acc act ctc aca gtc tcc tca g 409

Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser

130 135

<210> 9

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 9

cccaagette caccatgaag ttgcctgtta gg 32

<210> 10

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 10

cccaagette caccatggaa tggagetgga ta 32

<210> 11

<211> 34

<212> DNA

PCT/JP01/09260

9/75

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

WO 02/33073

<400> 11

cgcggatcca ctcacgtttt atttccagct tggt 34

<210> 12

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 12

cgcggatcca ctcacctgag gagactgtga gagt 34

<210> 13

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 13

catgccatgg cgcaggtcca gctgcagcag 30

⟨210⟩ 14

〈211〉 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

WO 02/33073

10/75

PCT/JP01/09260

<220>

<223> PCR primer

<400> 14

accaccacct gaggagactg tgagagt 27

<210> 15

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 15

gtctcctcag gtggtggtgg ttcgggt 27

<210> 16

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 16

cacaacatco gatcogccac caccoga 27

⟨210⟩ 17

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

11/75

<223> PCR primer

<400> 17

ggcggatcgg atgttgtgat gacccaa 27

<210> 18

<211> 57

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 18

coggaattet cattatttat egteategte tttgtagtet tttattteca gettggt 57

<210> 19

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Linker amino acid sequence and nucleotide sequence

<400> 19

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser

5 10 15

<210> 20

⟨211⟩ 828

<212> DNA

<213> Mus

12/75

<220> <221> CDS <222> (1)...(822) <223> pscM1. MABL1-scFv <400> 20 atg aaa tac cta ttg cct acg gca gcc gct gga ttg tta tta ctc gct 48 Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Ala Gly Leu Leu Leu Ala 1 5 10 15 gcc caa cca gcc atg gcg cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gac 96 Ala Gln Pro Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Asp 20 25 30 ctg gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly 35 40 45 tac acc ttc gtt aac cat gtt atg cac tgg gtg aag cag aag cca ggg 192 Tyr Thr Phe Val Asn His Val Met His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly 50 55 60 cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat ggt act 240 Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr 65 70 75 80 aag tac aat gag aag ttc aag ggc aag gcc aca ctg act tca gag aaa 288 Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Ser Glu Lys 85 90 95 tec tec age gea gee tac atg gag etc age age etg gee tet gag gac 336 Ser Ser Ser Ala Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp 100 105 110 tet geg gte tac tac tgt gea aga ggg ggt tac tat agt tac gac gac 384 Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Ser Tyr Asp Asp

tgg ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcc tca ggt ggt ggt tcg Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Ser ggt ggt ggt tcg ggt ggt ggc gga tcg gat gtt gtg atg acc caa Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly Ser Asp Val Val Met Thr Gln act cca ctc tcc ctg cct gtc agt ctt gga gat caa gcc tcc atc tct Thr Pro Leu Ser Leu Pro Val Ser Leu Gly Asp Gln Ala Ser Ile Ser tgc aga tct agt cag agc ctt cta cac agt aaa gga aac acc tat tta Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu His Ser Lys Gly Asn Thr Tyr Leu caa tgg tac cta cag aag cca ggc cag tct cca aag ctc ctg atc tac Gln Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr aaa gtt toc aac cga ttt tot ggg gtc cca gac agg ttc agt ggc agt Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser gga tca ggg aca gat ttc aca ctc aag atc agc aga gtg gag gct gag Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr tec gga ggg ggg acc aag etg gaa ata aaa gac tac aaa gac gat gac Ser Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp

WO 02/33073

14/75

gat aaa taatga 828

PCT/JP01/09260

Asp Lys

<210> 21

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 21

acgcgtcgac tcccaggtcc agctgcagca g 31

<210> 22

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 22

gaaggtgtat ccagaagc 18

<210> 23

<211> 819

<212> DNA

<213> Mus

⟨220⟩

<221> CDS

〈222〉 (1)...(813)

<223> pCHOM1. MABL1-scFv <400> 23 atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt 48 Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly 1 5 15 10 gtc gac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gac ctg gta aag 96 Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Asp Leu Val Lys 20 25 30 cet ggg get tea gtg aag atg tee tge aag get tet gga tae ace tte Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 35 40 45 192 gtt aac cat gtt atg cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt Val Asn His Val Met His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu 50 60 55 gag tgg att gga tat att tat cet tac aat gat ggt act aag tac aat Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn 65 70 75 80 gag aag tte aag gge aag gee aca etg act tea gag aaa tee tee age 288 Glu Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Ser Glu Lys Ser Ser Ser 95 85 90 gca gcc tac atg gag ctc agc agc ctg gcc tct gag gac tct gcg gtc 336 Ala Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val 100 105 110 tac tac tgt gca aga ggg ggt tac tat agt tac gac gac tgg ggc caa 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Ser Tyr Asp Asp Trp Gly Gln 115 120 125 ggc acc act ctc aca gtc tcc tca ggt ggt ggt ggt tcg ggt ggt Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly

16/75

	130					135					140					
ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	act	cca	ctc	480
Gly	Ser	Gly	G1y	Gly	G1y	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	G1n	Thr	Pro	Leu	
145					150					155					160	
tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tct	528
Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	G1y	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	
				165					170					175		
agt	cag	agc	ctt	cta	cac	agt	aaa	gga	aac	acc	tat	tta	caa	tgg	tac	576
Ser	G1n	Ser	Leu	Leu	His	Ser	Lys	G1y	Asn	Thr	Tyr	Leu	Gln	Trp	Tyr	
			180					185					190			
cta	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aag	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	624
Leu	G1n	Lys	Pro	Gly	G1n	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Va1	Ser	
		195					200					205				
aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	ggg	672
Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	
	210					215					220					
aca	gat	ttc	aca	ctc	aag	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	720
Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Lys	Ile	Ser	Arg	Va1	G1u	Ala	G1u	Asp	Leu	G1y	
225					230					235					240	
gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	tcc	gga	ggg	768
Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	G1n	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Ser	G1y	Gly	
				245					250					255		
ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	gac	tac	aaa	gac	gat	gac	gat	aaa	taa	816
G1y	Thr	Lys	Leu	Glu	I1e	Lys	Asp	Tyr	Lys	Asp	Asp	Asp	Asp	Lys		
			260					265					270			
tga																819

⟨210⟩ 24

17/75

〈211〉 828 <212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)...(822) <223> pscM2. MABL2-scFv <400> 24 48 atg aaa tac cta ttg cct acg gca gcc gct gga ttg tta tta ctc gct Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Ala Gly Leu Leu Leu Ala 15 1 5 10 gcc caa cca gcc atg gcg cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa 96 Ala Gln Pro Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu 30 20 25 ctg gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly 45 35 40 tac acc ttc gct aac cat gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg Tyr Thr Phe Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly 60 50 55 cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat ggt act 240 Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr 80 65 70 75 aag tat aat gag aag ttc aag gac aag gcc act ctg act tca gac aaa 288 Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp Lys 95 85 90 336 tcc tcc acc aca gcc tac atg gac ctc agc agc ctg gcc tct gag gac Ser Ser Thr Thr Ala Tyr Met Asp Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp

18/75

			100					105					110			
tct	gcg	gtc	tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	gac	gac	384
Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	G1y	Tyr	Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	
		115					120					125				
tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	432
Trp	Gly	G1n	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	G1y	Gly	G1y	Gly	Ser	
	130					135					140					
ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	480
G1y	Gly	G1y	Gly	Ser	G1y	G1y	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	
145					150					155					160	
agt	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	528
Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	I1e	Ser	
				165					170					175		
tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	576
Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	G1y	Lys	Thr	Tyr		
			180					185					190			
cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	624
His	Trp	Tyr	Leu	G1n	Lys	Pro	G1y	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	I1e	Tyr	
		195					200					205				
aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	672
Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	G1y	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	
	210					215					220					
gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	720
Gly	Ser	Va1	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	
225					230					235					240	
gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	768
Asp	Leu	G1y	Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	
				245					250					255		

19/75

ttc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac gat gac 816
Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp Asp
260 265 270

gat aaa taatga 828

Asp Lys

<210> 25

<211> 819

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1)... (813)

<223> pCHOM2. MABL2-scFv

20

35

<400> 25

atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt 48

Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly

1 5 10 15

gtc gac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa ctg gta aag 96 Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys

25

30

45

oct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe

40

gct aac cat gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt 192
Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu
50 55 60

gag tgg att gga tat att tat oct tac aat gat ggt act aag tat aat 240

Glu	Trp	He	Gly	Tyr	He	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	
65					70					75					80	
gag	aag	ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	288
Glu	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	
				85					90					95		
aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	336
Thr	Ala	Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	G1u	Asp	Ser	Ala	Val	
			100					105					110			
tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	G1y	Gly	Tyr	Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	G1y	G1n	
		115					120					125				
ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	432
G1y	Thr	Thr	Leu	Thr	Va1	Ser	Ser	Gly	G1y	Gly	G1y	Ser	G1y	Gly	G1y	
	130					135					140					
ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	480
Gly	Ser	Gly	G1y	Gly	G1y	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Leu	
145					150					155					160	
tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	528
Ser	Leu	Pro	Va1	Ser	Leu	Gly	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	
				165					170					175		
agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	576
Ser	G1n	Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	G1y	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	
			180					185					190			
ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	624
Leu	G1n	Lys	Pro	Gly	G1n	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	
		195					200					205				
aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	672
Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	G.1. y	Ser	G1. y	Ser	Val	

21/75

210 215 220 aca gat ttc aca ctc atg atc agc aga gtg gag gct gag gat ctg gga Thr Asp Phe Thr Leu Met Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly 225 230 235 240 gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttc gga ggg 768 Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gly 245 250 255 ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac gat gac gat aaa taa 816 Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys 260 265 270 tga 819 <210> 26 <211> 456 <212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)...(450) <223> pCHO-shIAP. Soluble human IAP <400> 26 48 Met Trp Pro Leu Val Ala Ala Leu Leu Gly Ser Ala Cys Cys Gly 1 10 15 tca gct cag cta cta ttt aat aaa aca aaa tct gta gaa ttc acg ttt 96 Ser Ala Gln Leu Leu Phe Asn Lys Thr Lys Ser Val Glu Phe Thr Phe 20 25 30 tgt aat gac act gtc gtc att cca tgc ttt gtt act aat atg gag gca

22/75

Cys Asn Asp Thr Val Val Ile Pro Cys Phe Val Thr Asn Met Glu Ala 35 40 45 caa aac act act gaa gta tac gta aag tgg aaa ttt aaa gga aga gat 192 Gln Asn Thr Thr Glu Val Tyr Val Lys Trp Lys Phe Lys Gly Arg Asp 50 55 60 att tac acc ttt gat gga get eta aac aag tee act gte eec act gae Ile Tyr Thr Phe Asp Gly Ala Leu Asn Lys Ser Thr Val Pro Thr Asp 65 70 75 80 ttt agt agt gca aaa att gaa gtc tca caa tta cta aaa gga gat gcc 288 Phe Ser Ser Ala Lys Ile Glu Val Ser Gln Leu Leu Lys Gly Asp Ala 85 90 95 tet ttg aag atg gat aag agt gat get gte tea eac aca gga aac tae 336 Ser Leu Lys Met Asp Lys Ser Asp Ala Val Ser His Thr Gly Asn Tyr 100 105 110 act tgt gaa gta aca gaa tta acc aga gaa ggt gaa acg atc atc gag 384 Thr Cys Glu Val Thr Glu Leu Thr Arg Glu Gly Glu Thr Ile Ile Glu 115 120 125 cta aaa tat cgt gtt gtt tca tgg ttt tct cca aat gaa aat gac tac 432 Leu Lys Tyr Arg Val Val Ser Trp Phe Ser Pro Asn Glu Asn Asp Tyr 130 135 140 aag gac gac gat gac aag tgatag 456 Lys Asp Asp Asp Lys 145 150

<210> 27

<211> 46

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

23/75

```
<220>
<223> PCR primer
<400> 27
ggaattccat atgcaagtgc aacttcaaca gtctggacct gaactg 46
<210> 28
<211> 31
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> PCR primer
<400> 28
ggaattetea ttattttatt tecagettgg t 31
<210> 29
<211> 741
<212> DNA
<213> Mus
<220>
<221> CDS
<222> (1)...(735)
<223> pscM2DEm02. MABL2-scFv
<400> 29
atg caa gtg caa ctt caa cag tct gga cct gaa ctg gta aag cct ggg
                                                                   48
Met Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly
  1
                  5
                                      10
get tea gtg aag atg tee tge aag get tet gga tac ace tte get aac
                                                                   96
```

Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Ala Asn

WO 02/33073	PCT/JP01/0926

			20					25					30			
cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	144
His	Val	I1e	His	Trp	Va1	Lys	G1n	Lys	Pro	G1y	Gln	Gly	Leu	G1u	Trp	
		35					40					45				
att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	ggt	act	aag	tat	aat	gag	aag	192
Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	
	50					55					60					
ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	aca	gcc	240
Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	Thr	Ala	
65					70					75					80	
tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tat	tac	288
Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	
				85					90					95		
tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	336
Cys	Ala	Arg	Gly	G1y	Tyr	Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	G1y	Gln	G1y	Thr	
			100					105					110			
act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	384
Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	G1y	Gly	Gly	Ser	
		115					120					125				
ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	432
G1y	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	
	130					135					140					
cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	480
Pro	Val	Ser	Leu	G1y	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	
145					150					155					160	
agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	528
				Ser												
				165					170					175		

aag cca ggc cag tot cca aaa cto ctg ato tac aaa gtt too aac cga 576 Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg 180 185 190 ttt tct ggg gtc cca gac agg ttc agt ggc agt gga tca gtg aca gat Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Val Thr Asp 195 200 205 ttc aca ctc atg atc agc aga gtg gag gct gag gat ctg gga gtt tat Phe Thr Leu Met Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly Val Tyr 210 215 220 tte tge tet caa agt aca eat gtt eeg tae aeg tte gga ggg ggg ace 720 Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr 225 230 235 240 aag ctg gaa ata aaa taatga 741 Lys Leu Glu Ile Lys

245

<210> 30

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 30

cagacagtgg ttcaaagt 18

<210> 31

<211> 72

<212> DNA

WO 02/33073		PCT/JP01/09260
	26/75	

<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> PCR primer	
<400> 31	
egegtegace gateegeeac caccegaace accaccace gaaccaccac caccttttat 60	
ttccagcttg gt 72	
<210> 32	
<211> 1605	
<212> DNA	
<213> Mus	
<220>	
<221> CDS	
<222> (1)(1599)	
<223> pCHOM2 (Fv) 2. MABL2-sc (Fv) 2	
<400> 32	
atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt 48	3
Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly	
1 5 10 15	
gtc gac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa ctg gta aag 96	3
Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys	
20 25 30	
cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc 144	1
Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe	
35 40 45	
gct aac cat gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt 192	2
Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu	

gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	ggt	act	aag	tat	aat	240
Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	G1y	Thr	Lys	Tyr	Asn	
65					70					75					80	
gag	aag	ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	288
Glu	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	
				85					90					95		
aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	336
Thr	Ala	Tyr	${\tt Met}$	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	G1u	Asp	Ser	Ala	Val	
			100					105					110			
tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	G1y	Gly	Tyr	Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	G1y	G1n	
		115					120					125				
ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	432
G1y	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	G1y	G1y	G1y	
	130					135					140					
ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	480
Gly	Ser	G1y	G1y	G1y	Gly	Ser	Λsp	Val	Val	Met	Thr	G1n	Ser	Pro	Leu	
145					150					155					160	
tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	528
Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	
				165					170					175		
agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	576
Ser	G1n	Ser	Len	Va1	Hio	San	Aen	G1v	Lvs	Thr	Tvr	Leu	His	Trp	Tvr	
	GIII		LCu	rai	штг	Set	Mon	·)	2,5	3 4 4 4	٠, ٠,٠		11,1,1,1	1-	-) -	
	GIII		180	741	пдъ	SeT	MSII	185	2,5	1114	- ,		190	1-	- ,	
ctg								185					190			624
	cag	aag	180	ggc	cag	tct	cca	185 aaa	ctc	ctg	atc	tac	190 aaa	gtt	tcc	624
	cag	aag	180 cca	ggc	cag	tct	cca	185 aaa	ctc	ctg	atc	tac	190 aaa	gtt	tcc	624

Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	G1y	Ser	Gly	Ser	Val	
	210					215					220					
aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	720
Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Met	I1e	Ser	Arg	Va1	Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	G1y	
225					230					235					240	
gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	ttc	gga	ggg	768
Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	G1n	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Phe	Gly	G1y	
				245					250					255		
ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	816
Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	I1e	Lys	G1y	G1y	G1y	G1y	Ser	Gly	G1y	Gly	G1y	
			260					265					270			
tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gtc	gac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	864
Ser	G1y	Gly	G1y	G1y	Ser	Va1	Asp	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	G1n	Gln	Ser	
		275					280					285				
gga	cct	gaa	ctg	gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	912
Gly	Pro	Glu	Leu	Val	Lys	Pro	G1y	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	
	290					295					300					
gct	tct	gga	tac	acc	ttc	gct	000									
Ala	Ser					000	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	960
305		Gly	Tyr	Thr	Phe											960
		Gly	Tyr	Thr												960
aag					Phe	Ala	Asn	His	Va1	Ile 315	His	Trp	Val	Lys	G1n 320	960
	cca	ggg	cag	ggc	Phe 310	Ala gag	Asn tgg	His att	Val gga	Ile 315 tat	His att	Trp	Val	Lys tac	Gln 320 aat	
	cca	ggg	cag	ggc	Phe 310 ctt	Ala gag	Asn tgg	His att	Val gga	Ile 315 tat	His att	Trp	Val	Lys tac	Gln 320 aat	
Lys	cca Pro	ggg Gly	cag Gln	ggc Gly 325	Phe 310 ctt	Ala gag Glu	Asn tgg Trp	His att Ile	Val gga Gly 330	Ile 315 tat Tyr	His att Ile	Trp tat Tyr	Val cct Pro	Lys tac Tyr 335	Gln 320 aat Asn	
Lys	cca Pro	ggg Gly act	cag Gln aag	ggc Gly 325 tat	Phe 310 ctt Leu	Ala gag Glu gag	Asn tgg Trp	His att Ile ttc	Val gga Gly 330 aag	Ile 315 tat Tyr	His att Ile aag	Trp tat Tyr	Val cct Pro	Lys tac Tyr 335 ctg	Gln 320 aat Asn	1008
Lys	cca Pro	ggg Gly act	cag Gln aag	ggc Gly 325 tat	Phe 310 ctt Leu aat	Ala gag Glu gag	Asn tgg Trp	His att Ile ttc	Val gga Gly 330 aag	Ile 315 tat Tyr	His att Ile aag	Trp tat Tyr	Val cct Pro	Lys tac Tyr 335 ctg	Gln 320 aat Asn	1008
Lys gat Asp	cca Pro ggt Gly	ggg Gly act Thr	cag Gln aag Lys 340	ggc Gly 325 tat Tyr	Phe 310 ctt Leu aat	Ala gag Glu gag Glu	Asn tgg Trp aag Lys	His att Ile ttc Phe 345	Val gga Gly 330 aag Lys	Ile 315 tat Tyr gac Asp	His att Ile aag Lys	Trp tat Tyr gcc Ala	Val cct Pro act Thr 350	tac Tyr 335 ctg Leu	Gln 320 aat Asn act Thr	1008

29/75

		355					360					365					
tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	1152	
Ser	G1u	Asp	Ser	Ala	Va1	Tyr	Tyr	Cys	Ala	۸rg	Gly	Gly	Tyr	Tyr	Thr		
	370					375					380						
tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	1200	
Tyr	Asp	Asp	Trp	G1y	Gln	G1y	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	G1y	G1y		
385					390					395					400		
ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	1248	
G1y	Gly	Ser	G1y	Gly	Gly	G1y	Ser	Gly	G1y	Gly	G1y	Ser	Asp	Val	Val		
				405					410					415			
atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	1296	
Met	Thr	G1n	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala		
			420					425					430				
tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	1344	
Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	Gly	Lys		
		435					440					445					
acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	1392	
Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	G1y	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu		
	450					455					460						
ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	1440	
Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	G1y	Va1	Pro	Asp	Arg	Phe		
465					470					475					480		
agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	1488	
Ser	G1y	Ser	Gly	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Met	I1e	Ser	Arg	Val		
				485					490					495			
gag	gct	gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	1536	
Glu	Ala	G1u	Asp	Leu	Gly	Va1	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val		
			500					505					510				

 \cos tac acg ttc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa 1584

Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys

515 520 525

gac gat gac gat aaa taatga 1605

Asp Asp Asp Lys

530

<210> 33

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 33

tgaggaattc ccaccatggg atg 33

<210> 34

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> PCR primer

<400> 34

cacgacgtca ctcgagactg tgagagtggt gccttggccc 40

<210> 35

<211> 40

<212> DNA

WO 02/33073

31/75

PCT/JP01/09260

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 35

agtetegagt gacgtegtga tgacceaaag tecaetetee 40

<210> 36

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 36

gactggatcc tcattattta tcgtcatcgt c 31

⟨210⟩ 37

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 37

cgcgtaatac gactcactat ag 22

<210> 38

<211> 46

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

32/75

<220>

<223> PCR primer

<400> 38

gcaattggac ctgttttatc tcgagcttgg tcccccctcc gaacgt 46

<210> 39

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 39

gctcgagata aaacaggtcc aattgcagca gtctggacct gaact 45

<210> 40

<211> 60

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 40

gactggatcc tcattattta tcgtcatcgt ctttgtagtc tgaggagact gtgagagtgg 60

⟨210⟩ 41

⟨211⟩ 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

20.77

33/75

PCT/JP01/09260

```
<223> PCR primer
```

WO 02/33073

<400> 41

gaetgaatte ceaceatgaa gttgeetgtt ag 32

<210> 42

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 42

cagtetegag tggtggttee gacgtegtga tgacceaaag 40

<210> 43

<211> 43

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 43

cagtctcgag tggtggtggt tccgacgtcg tgatgaccca aag 43

<210> 44

<211> 46

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

34/75

<400> 44

cagtctcgag tggtggtggt ggttccgacg tcgtgatgac ccaaag 46

<210> 45

<211> 49

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 45

cagtctcgag tggtggtggt ggtggttccg acgtcgtgat gacccaaag 49

<210> 46

<211> 52

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 46

 ${\tt cagtctcgag} \ {\tt tggtggtggt} \ {\tt ggtggtggtt} \ {\tt ccgacgtcgt} \ {\tt gatgacccaa} \ {\tt ag} \quad {\tt 52}$

<210> 47

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 47

35/75

ggccgcatgt tgtcacgaat 20

<210> 48

<211> 780

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(768)

<223> CF2HL-0/pCOS1. MABL2-scFv<HL-0>

<400> 48

atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt gtc 51 MET Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly Val

5 10 15

gac too cag gto cag ctg cag cag tot gga cot gaa ctg gta aag cot ggg 102 Asp Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly

20 25 30

gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc gct aac cat 153

Ala Ser Val Lys MET Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Ala Asn His

40

45

50

gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt gag tgg att gga 204
Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly

55 60 65

tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat gag aag ttc aag gac 255

Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp

70 75 80 85

aag gcc act ctg act tca gac aaa tcc tcc acc aca gcc tac atg gac ctc 306 Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp Lys Ser Ser Thr Thr Ala Tyr MET Asp Leu 00,

				90					95					100			
agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	357
Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	G1y	G1y	
		105					110					115					
tac	tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcg	agt	408
Tyr	Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	G1y	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	
120					125					130					135		
gac	gtc	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	459
Asp	Val	Va1	MET	Thr	G1n	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	
			140					145					150				
caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	510
G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	Gly	
	155					160					165					170	
aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	561
Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	G1n	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	
				175					180					185			
ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	612
Leu	I1e	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Va1	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	
		190					195					200					
ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	663
G1y	Ser	Gly	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	MET	Ile	Ser	Arg	Val	G1u	Ala	
205					210					215					220		
gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	714
Glu	Asp	Leu	G1y	Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	G1n	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	
			225					230					235				
ttc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	gac	tac	aaa	gac	gat	gac	gat	765
Phe	G1y	Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	Asp	Tyr	Lys	Asp	Asp	Asp	Asp	
	240					245					250					255	

WO 02/33073

37/75

PCT/JP01/09260

aaa taa tga gga tcc 780

Lys

<210> 49

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 49

caagetegag ataaaateeg gaggeeaggt ceaattgeag eagte 45

<210> 50

<211> 48

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 50

caagetegag ataaaateeg gaggtggeea ggteeaattg cageagte 48

<210> 51

⟨211⟩ 51

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 51

WO 02/33073

38/75

PCT/JP01/09260

caagetegag ataaaateeg gaggtggtgg ceaggteeaa ttgeageagt c 51

<210> 52

<211> 54

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 52

caagetegag ataaaateeg gaggtggtgg tggeeaggte caattgeage agte 54

<210> 53

<211> 57

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> PCR primer

<400> 53

caagetegag ataaaateeg gaggtggtgg tggtggeeag gteeaattge ageagte 57

<210> 54

〈211〉 780

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(768)

<223> CF2LH-0/pCOS1. MABL2-scFv<LH-0>

WO 02/33073		PCT/JP01/09260
	30 / 75	

								38	1/15								
<400	> 54	Ł															
atg	aag	ttg	cct	gtt	agg	ctg	ttg	gtg	ctg	atg	ttc	tgg	att	cct	ggt	tcc	51
MET	Lys	Leu	Pro	Val	Arg	Leu	Leu	Val	Leu	MET	Phe	Trp	Ile	Pro	G1y	Ser	
				5					10					15			
agc	agt	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	102
Ser	Ser	Asp	Val	Val	MET	Thr	G1n	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	
		20					25					30					
gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	153
Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	I1e	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	G1n	Ser	Leu	Val	His	Ser	
35					40					45					50		
aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	204
Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	G1n	Ser	Pro	
			55					60					65				
aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	255
Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	
	70					75					80					85	
ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	306
Phe	Ser	G1y	Ser	G1y	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	MET	Ile	Ser	Arg	Val	
				90					95					100			
gag	gct	gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	357
Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	G1y	Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	G1n	Ser	Thr	His	Val	Pro	
		105					110					115					
tac	acg	ttc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctc	gag	ata	aaa	cag	gtc	caa	ttg	cag	408
Tyr	Thr	Phe	G1y	G1y	Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	G1n	Val	G1n	Leu	G1n	
120					125					130	l				135		

Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys MET Ser Cys
140 145 150

cag tet gga eet gaa etg gta aag eet ggg get tea gtg aag atg tee tge 459

175

aag got tot gga tac acc tto got aac cat gtt att cac tgg gtg aag cag 510

185

Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln

155 160 165 170

aag cca ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat 561

Lys Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp

180

ggt act aag tat aat gag aag ttc aag gac aag gcc act ctg act tca gac 612 Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp

190 195 200

aaa too too acc aca goo tac atg gac otc agc agc otg goo tot gag gac 663 Lys Ser Ser Thr Thr Ala Tyr MET Asp Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp 205 210 215 220

tct gcg gtc tat tac tgt gca aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg 714 Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp 225 230 235

ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcc tca gac tac aaa gac gat gac gat 765 Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp 240 245 250 255

aaa taa tga gga tcc 780

Lys

<210> 55

<211> 351

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(351)

41/75

<223> 12B5HV. 1-351 peptide <400> 55 48 cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gga ggc ttg gtc cgg ccc ggg ggg Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Leu Val Arg Pro Gly Gly 15 1 5 10 tcc ctg agt ctc tcc tgt gca gtc tct gga atc acc ctc agg acc tac 96 Ser Leu Ser Leu Ser Cys Ala Val Ser Gly Ile Thr Leu Arg Thr Tyr 30 20 25 gge atg cae tgg gte ege eag get eea gge aag ggg etg gag tgg gtg Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 35 40 45 gca ggt ata tcc ttt gac gga aga agt gaa tac tat gca gac tcc gtg Ala Gly Ile Ser Phe Asp Gly Arg Ser Glu Tyr Tyr Ala Asp Ser Val 50 60 55 cag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac agt tcc aag aac acc ctg tat Gln Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Ser Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80 288 ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct gtg tat tac tgt Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 90 95 85 gcg aga gga gca cat tat ggt ttc gat atc tgg ggc caa ggg aca atg 336 Ala Arg Gly Ala His Tyr Gly Phe Asp Ile Trp Gly Gln Gly Thr Met 100 105 110 351 gtc acc gtc tcg agt Val Thr Val Ser Ser 115

⟨210⟩ 56

42/75

〈211〉 57

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(57)

<223> reader sequence

<400> 56

atg gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt 48 Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly

5 10 15

gtc cag tgt 57

Val Gln Cys

<210> 57

<211> 115

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VH-1

<400> 57

atggagtttg ggctgagctg ggttttcctc gttgctcttt taagaggtgt ccagtgtcag 60 gtgcagctgg tgcagtctgg gggaggcttg gtccggcccg gggggtccct gagtc 115

<210> 58

<211> 115

<212> DNA

43/75

<213> Artificial Sequence <220> <223> 12B5VH-2 <400> 58 aaggatatac ctgccaccca ctccagcccc ttgcctggag cctggcggac ccagtgcatg 60 115 ccgtaggtcc tgagggtgat tccagagact gcacaggaga gactcaggga ccccc <210> 59 <211> 115 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> 12B5VH-3 <400> 59 ggcaggtata tcctttgacg gaagaagtga atactatgca gactccgtgc agggccgatt 60 caccatetee agagacagtt ccaagaacae cetgtatetg caaatgaaca geetg 115 <210> 60 <211> 108 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220>

actegagacg gtgaccattg teeettggee ecagatateg aaaccataat gtgeteetet 60 egeacagtaa tacacageeg tgteetegge teteaggetg tteatttg 108

<210> 61

<400> 60

<223> 12B5VH-4

44/75

⟨211⟩ 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VH-S, PCR primer

<400> 61

ttcaagette caccatggag tttgggetga gc 32

<210> 62

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> 12B5VH-A, PCR primer

<400> 62

ttgggatcca ctcaccactc gagacggtga ccat 34

<210> 63

<211> 588

<212> DNA

<213> Human

₹220>

<221> CDS

<222> (236)...(558)

<223> 1-235; intron, 236-558; Human IgG constant region (partial)

<400> 63

gaattogtga gtggatcoca agctagcttt ctggggcagg ccaggcctga ccttggcttt 60

ggggcaggga gggggctaag gtgaggcagg tggcgccagc caggtgcaca cccaatgccc 120

WO 02/33073	PCT/JP01/09260

45/75

atga	gccc	ag a	acact	ggac	g ct	gaac	ctcg	cgg	gacag	tta	agaa	cccs	igg g	ggcct	ctgcg	180
ccct	gggc	cc a	agoto	tgtc	c ca	cacc	gogg	tca	cate	gca	caac	ctct	ct 1	tgca	gcc	237
															Ala	
															1	
tcc	acc	aag	ggc	cca	tcg	gtc	ttc	ccc	ctg	gca	ccc	tcc	tcc	aag	agc	285
Ser	Thr	Lys	G1y	Pro	Ser	Val	Phe	Pro	Leu	Ala	Pro	Ser	Ser	Lys	Ser	
			5					10					15			
acc	tct	ggg	ggc	aca	gcg	gcc	ctg	ggc	tgc	ctg	gtc	aag	gac	tac	ttc	333
Thr	Ser	G1y	G1y	Thr	Ala	Ala	Leu	G1y	Cys	Leu	Val	Lys	Asp	Tyr	Phe	
		20					25					30				
ccc	gaa	ccg	gtg	acg	gtg	tcg	tgg	aac	tca	ggc	gcc	ctg	acc	agc	ggc	381
Pro	Glu	Pro	Va1	Thr	Val	Ser	Trp	Asn	Ser	Gly	Ala	Leu	Thr	Ser	G1y	
	35					40					45					
gtg	cac	acc	ttc	ccg	gct	gtc	cta	cag	tcc	tca	gga	ctc	tac	tcc	ctc	429
Val	His	Thr	Phe	Pro	Ala	Val	Leu	Gln	Ser	Ser	Gly	Leu	Tyr	Ser	Leu	
50					55					60					65	
agc	agc	gtg	gtg	acc	gtg	ccc	tcc	agc	agc	ttg	ggc	acc	cag	acc	tac	477
Ser	Ser	Val	Val	Thr	Val	Pro	Ser	Ser	Ser	Leu	Gly	Thr	G1n	Thr	Tyr	
				70					75					80		
atc	tgc	aac	gtg	aat	cac	aag	ccc	agc	aac	acc	aag	gtg	gac	aag	aaa	525
Ile	Cys	Asn	Val	Asn	His	Lys	Pro	Ser	Asn	Thr	Lys	Val	Asp	Lys	Lys	
			85					90					95			
gtt	gag	ccc	aaa	tot	tgt	gac	aaa	act	cac	aca						558
Val	Glu	Pro	Lys	Ser	Cys	Asp	Lys	Thr	His	Thr						
		100					105									

<210> 64

<211> 27

46/75

```
<212> DNA
```

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> G1CH1-S, PCR primer

<400> 64

tgagaattcg tgagtggatc ccaagct 27

<210> 65

⟨211⟩ 60

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> G1CH1-A, PCR primer

<400> 65

aaaagatctt tatcatgtgt gagttttgtc acaagatttg ggctcaactt tcttgtccac 60

⟨210⟩ 66

<211> 432

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

<222> (12)...(419)

 $\langle 223 \rangle$ HEF-12B5H-g gamma. 12-419 peptide

<400> 66

aagetteeae e atg gag ttt ggg etg age tgg gtt tte ete gtt get ett 50 Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu

1 5 10

47/75

																00
tta	aga	ggt	gtc	cag	tgt	cag	gtg	cag	ctg	gtg	cag	tct	ggg	gga	ggc	98
Leu	Arg	Gly	Va1	G1n	Cys	Gln	Va1	G1n	Leu	Val	G1n	Ser	G1y	Gly	G1y	
	15					20					25					
ttg	gtc	cgg	ccc	ggg	ggg	tcc	ctg	agt	ctc	tcc	tgt	gca	gtc	tct	gga	146
Leu	Val	Arg	Pro	G1y	G1y	Ser	Leu	Ser	Leu	Ser	Cys	Ala	Va1	Ser	G1y	
30					35					40					45	
atc	acc	ctc	agg	acc	tac	ggc	atg	cac	tgg	gtc	cgc	cag	gct	cca	ggc	194
Ile	Thr	Leu	Arg	Thr	Tyr	G1y	Met	His	Trp	Val	Arg	G1n	Ala	Pro	Gly	
				50					55					60		
aag	ggg	ctg	gag	tgg	gtg	gca	ggt	ata	toc	ttt	gac	gga	aga	agt	gaa	242
Lys	G1y	Leu	Glu	Trp	Val	Ala	G1y	Ile	Ser	Phe	Asp	G1y	Arg	Ser	G1u	
			65					70					75			
tac	tat	gca	gac	tcc	gtg	cag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	agt	290
Tyr	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val	G1n	G1y	Arg	Phe	Thr	I1e	Ser	Arg	Asp	Ser	
		80					85					90				
tcc	aag	aac	acc	ctg	tat	ctg	caa	atg	aac	agc	ctg	aga	gcc	gag	gac	338
Ser	Lys	Asn	Thr	Leu	Tyr	Leu	G1n	Met	Asn	Ser	Leu	Arg	Ala	G1u	Asp	
	95					100					105					
acg	gct	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	gga	gca	cat	tat	ggt	ttc	gat	atc	386
Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Ala	His	Tyr	G1y	Phe	Asp	Ile	
110					115					120					125	
tgg	ggc	caa	ggg	aca	atg	gtc	acc	gtc	tcg	agt	ggt	gagt	gga	tcc		432
Trp	G1y	Gln	G1y	Thr	Met	Val	Thr	Val	Ser	Ser						
				130					135							

<210> 67

<211> 321

<212> DNA

48/75

<213> Human <220> <221> CDS <222> (1)...(321) <223> 12B5LV. 1-321 peptide <400> 67 gac atc cag atg acc cag tct cct tcc acc ctg tct gca tct att gga Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Ile Gly 5 1 10 15 gac aga gtc acc atc acc tgc cgg gcc agc gag ggt att tat cac tgg Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Glu Gly Ile Tyr His Trp 30 20 25 ttg gcc tgg tat cag cag aag cca ggg aaa gcc cct aaa ctc ctg atc Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 45 40 tat aag gcc tct agt tta gcc agt ggg gcc cca tca agg ttc agc ggc 192 Tyr Lys Ala Ser Ser Leu Ala Ser Gly Ala Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60 55 agt gga tet ggg aca gat tte act ete ace ate age age etg cag eet 240Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80 gat gat ttt gca act tat tac tgc caa caa tat agt aat tat ccg ctc 288 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Ser Asn Tyr Pro Leu 85 90 95 321 act ttc ggc gga ggg acc aag ctg gag atc aaa Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys 100 105

49/75

<210> 68

<211> 66

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1)... (66)

<223> reader sequence

<400> 68

atg gac atg agg gtc ccc gct cag ctc ctg ggg ctc ctg ctg ctc tgg 48

MET Asp MET Arg Val Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Leu Trp

10 15

ctc cca ggt gcc aaa tgt 66

Leu Pro Gly Ala Lys Cys

5

20

<210> 69

⟨211⟩ 110

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

₹220>

<223> 12B5VL−1

<400> 69

atggacatga gggtccccgc teagetectg gggetectgc tgetetgget eccaggtgec 60 aaatgtgaca tecagatgac ceagtetect tecaccetgt etgeatetat 110

<210> 70

<211> 110

50/75

<212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> 12B5VL-2 <400> 70 ggagtttagg ggctttccct ggcttctgct gataccaggc caaccagtga taaataccct 60 110 cgctggcccg gcaggtgatg gtgactctgt ctccaataga tgcagacagg <210> 71 ⟨211⟩ 110 <212> DNA <213> Artificial Sequence ⟨220⟩ <223> 12B5VL-3 <400> 71 aagcccctaa actcctgatc tataaggcct ctagtttagc cagtggggcc ccatcaaggt 60 110 teageggeag tggatetggg acagatttea eteteaceat cageageetg <210> 72 <211> 103 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> 12B5VL-4 <400> 72 tttgatetee agettggtee eteegeegaa agtgagegga taattaetat attgttggea 60

gtaataagtt gcaaaatcat caggctgcag gctgctgatg gtg

103

<210> 73

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VL-S, PCR primer

<400> 73

ttcaagette caccatggae atgagggtee ee 32

<210> 74

<211> 35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VL-A, PCR primer

<400> 74

totaggatee acteaegttt gateteeage ttggt 35

<210> 75

⟨211⟩ 415

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

<222> (12)...(398)

<223> HEF-12B5H-g kappa. 12-398 peptide

<400> 75

aagettecae e atg gae atg agg gte eec get eag ete etg ggg ete etg 50

52/75

			Met	Asp	Met	Arg	g Val	. Pro	Ala	G1r	ı Lei	ı Leı	ı Gly	, Lei	ı Leu	
			1				5	5				10)			
ctg	ctc	tgg	ctc	cca	ggt	gcc	aaa	tgt	gac	atc	cag	atg	acc	cag	tct	98
Leu	Leu	Trp	Leu	Pro	G1y	Ala	Lys	Cys	Asp	I1e	G1n	Met	Thr	G1n	Ser	
	15					20					25					
cct	tcc	acc	ctg	tct	gca	tct	att	gga	gac	aga	gtc	acc	atc	acc	tgc	146
Pro	Ser	Thr	Leu	Ser	Ala	Ser	Ile	Gly	Asp	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Cys	
30					35					40					45	
cgg	gcc	agc	gag	ggt	att	tat	cac	tgg	ttg	gcc	tgg	tat	cag	cag	aag	194
Arg	Ala	Ser	G1u	Gly	Ile	Tyr	His	Trp	Leu	Ala	Trp	Tyr	G1n	G1n	Lys	
					50)				55	5				60	
cca	ggg	aaa	gcc	cct	aaa	ctc	ctg	atc	tat	aag	gcc	tct	agt	tta	gcc	242
Pro	G1y	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Ala	Ser	Ser	Leu	Ala	
			65					70					75			
agt	ggg	gcc	cca	tca	agg	ttc	agc	ggc	agt	gga	tct	ggg	aca	gat	ttc	290
Ser	Gly	Ala	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	G1y	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	
		80					85					90				
act	ctc	acc	atc	agc	agc	ctg	cag	cct	gat	gat	ttt	gca	act	tat	tac	338
Thr	Leu	Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	G1n	Pro	Asp	Asp	Phe	Ala	Thr	Tyr	Tyr	
	95					100					105					
tgc	caa	caa	tat	agt	aat	tat	ccg	ctc	act	ttc	ggc	gga	ggg	acc	aag	386
Cys	Gln	Gln	Tyr	Ser	Asn	Tyr	Pro	Leu	Thr	Phe	Gly	Gly	G1y	Thr	Lys	
110					115					120					125	
ctg	gag	atc	aaa	cgt	gagt	gga	tccta	aga								415
Leu	Glu	Ile	Lys													

<210> 76

〈211〉 24

WO 02/33073

53/75

PCT/JP01/09260

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> FLAG tag sequence

<400> 76

gac tac aag gat gac gat aag 24

Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys

5

<210> 77

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5-S, PCR primer

<400> 77

atagaattcc accatggagt ttgggctgag c 31

<210> 78

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> HuVHJ3, PCR primer

<400> 78

tgaagagacg gtgaccattg tccc 24

<210> 79

PCT/JP01/09260

54/75

<211> 28

<212> DNA

WO 02/33073

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> RhuJH3, PCR primer

<400> 79

ggacaatggt caccgtctct tcaggtgg 28

<210> 80

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> RhuVK1, PCR primer

<400> 80

ggagactggg teatetggat gtecgateeg ee 32

<210> 81

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> HuVK1.2, PCR primer

<400> 81

gacatccaga tgacccagtc tcc 23

<210> 82

<211> 59

55/75

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5F-A, PCR primer

<400> 82

attgeggeeg ettateaett ategtegtea teettgtagt etttgatete eagettggt 59

<210> 83

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Linker amino acid sequence and nucleotide sequence

<400> 83

5 10 15

<210> 84

⟨211⟩ 823

<212> DNA

<213> Human

⟨220⟩

<221> CDS

⟨222⟩ (12)...(809)

<223> sc12B5, Single chain Fv

⟨400⟩ 84

aagetteeac c atg gag ttt ggg etg age tgg gtt tte ete gtt get ett 50

56/75

			Met	Glu	ı Phe	e Gly	Leu	ı Ser	Trp	Val	Phe	Leu	ı Val	. Ala	Leu	
			1	-			5	ō				10)			
tta	aga	ggt	gtc	cag	tgt	cag	gtg	cag	ctg	gtg	cag	tct	ggg	gga	ggc	98
Leu	Arg	Gly	Val	G1n	Cys	G1n	Va1	G1n	Leu	Va1	G1n	Ser	G1y	Gly	G1y	
	15					20					25					
ttg	gtc	cgg	ccc	ggg	ggg	tcc	ctg	agt	ctc	tcc	tgt	gca	gtc	tct	gga	146
Leu	Val	Arg	Pro	Gly	G1y	Ser	Leu	Ser	Leu	Ser	Cys	Ala	Val	Ser	Gly	
30					35					40					45	
atc	acc	ctc	agg	acc	tac	ggc	atg	cac	tgg	gtc	cgc	cag	gct	cca	ggc	194
Ile	Thr	Leu	Arg	Thr	Tyr	G1y	Met	His	Trp	Va1	Arg	G1n	Ala	Pro	G1y	
				50					55					60		
aag	ggg	ctg	gag	tgg	gtg	gca	ggt	ata	tcc	ttt	gac	gga	aga	agt	gaa	242
Lys	G1y	Leu	Glu	Trp	Val	Ala	Gly	T1e	Ser	Phe	Asp	G1y	Arg	Ser	Glu	
			65					70					75			
tac	tat	gca	gac	tcc	gtg	cag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	agt	290
Tyr	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val	Gln	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Ser	
		80					85					90				
tcc	aag	aac	acc	ctg	tat	ctg	caa	atg	aac	agc	ctg	aga	gcc	gag	gac	338
Ser	Lys	Asn	Thr	Leu	Tyr	Leu	Gln	Met	Asn	Ser	Leu	Arg	Ala	G1u	Asp	
	95					100					105					
acg	gct	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	gga	gca	cat	tat	ggt	ttc	gat	atc	386
Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	G1y	Ala	His	Tyr	Gly	Phe	Asp	Ile	
110					115					120					125	
tgg	ggc	caa	ggg	aca	atg	gtc	acc	gtc	tcg	agt	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	434
Trp	G1y	Gln	Gly	Thr	Met	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	G1y	G1y	G1y	Ser	
				130					135					140		
ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gac	atc	cag	atg	acc	cag	482
G1y	Gly	G1y	G1y	Ser	G1y	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Ile	Gln	Met	Thr	Gln	

57/75

			145					150					155			
tct	cct	tcc	acc	ctg	tct	gca	tct	att	gga	gac	aga	gtc	acc	atc	acc	530
Ser	Pro	Ser	Thr	Leu	Ser	Ala	Ser	Ile	Gly	Asp	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	
		160					165					170				
tgc	cgg	gcc	agc	gag	ggt	att	tat	cac	tgg	ttg	gcc	tgg	tat	cag	cag	578
Cys	Arg	Ala	Ser	Glu	Gly	Ile	Tyr	His	Trp	Leu	Ala	Trp	Tyr	G1n	Gln	
	175					180					185					
aag	cca	ggg	aaa	gcc	cct	aaa	ctc	ctg	atc	tat	aag	gcc	tct	agt	tta	626
Lys	Pro	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Ala	Ser	Ser	Leu	
190					195					200					205	
gcc	agt	ggg	gcc	cca	tca	agg	ttc	agc	ggc	agt	gga	tct	ggg	aca	gat	674
Ala	Ser	G1y	Ala	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	G1y	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	
				210					215					220		
ttc	act	ctc	acc	atc	agc	agc	ctg	cag	cct	gat	gat	ttt	gca	act	tat	722
Phe	Thr	Leu	Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro	Asp	Asp	Phe	Ala	Thr	Tyr	
			225					230					235			
TAC	TGC	CAA	CAA	TAT	AGT	AAT	TAT	CCG	CTC	ACT	TTC	GGC	GGA	GGG	ACC	770
Tyr	Cys	G1n	Gln	Tyr	Ser	Asn	Tyr	Pro	Leu	Thr	Phe	G1y	Gly	Gly	Thr	
		240					245					250				
aag	ctg	gag	atc	aaa	gac	tac	aag	gat	gac	gac	gat	aag	tga	taago	ogg c	820
Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	Asp	Tyr	Lys	Asp	Asp	Asp	Asp	Lys				
	255					260					265					
cgc																823

<210> 85

<211> 114

<212> PRT

<213> Human

58/75

<400> 85

Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu

1 5 10 15

Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Gly Asp Ser Ile Ser Ser Tyr
20 25 30

Tyr Trp Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile
35 40 45

Gly Tyr Ile Tyr Tyr Ser Gly Ser Thr Asn Tyr Asn Pro Ser Leu Lys
50 55 60

Ser Arg Val Thr Ile Ser Val Asp Thr Ser Lys Ser Gln Phe Ser Leu
65 70 75 80

Lys Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Gly Arg Tyr Phe Asp Val Trp Gly Arg Gly Thr Met Val Thr Val
100 105 110

Ser Ser

<210> 86

<211> 342

<212> DNA

<213> Human

<400> 86

caggtgeage tgeageagte gggeceagga etggtgaage etteggagae eetgeecte 60
acetgeaetg tetetggtga etceateagt agttactaet ggagetggat teggeagece 120
ceagggaagg gaetggagt gattgggtat atetattaea gtgggageae eaactaeaae 180
eeeteeetea agagtegagt eaceatatea gtagaeaegt eeaagagea gtteteeetg 240

59/75

aagetgaget etgtgaeege egeagaeaeg geegtgtatt aetgtgegag agggeggtae 300 ttegatgtet ggggeegtgg eaceatggte aetgteteet ea 342

<210> 87

<211> 57

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(57)

<223> reader sequence

<308> GenBank No. AF062252

<400> 87

atg aaa cat ctg tgg ttc ttc ctt ctc ctg gtg gca gct ccc aga tgg 48

Met Lys His Leu Trp Phe Phe Leu Leu Leu Val Ala Ala Pro Arg Trp

1 5 10 15

gtc ctg tcc 57

Val Leu Ser

₹210> 88

<211> 110

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> 12E10VH1

<400> 88

atgaaacatc tgtggttctt ccttctcctg gtggcagctc ccagatgggt cctgtcccag 60 gtgcagctgc agcagtcggg cccaggactg gtgaagcctt cggagaccct 110

60/75

<210> 89 <211> 110 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> 12E10VH2 <400> 89 acceaatcea etceagteee tteeetgggg getgeegaat ceageteeag tagtaactae 60 110 tgatggagtc accagagaca gtgcaggtga gggacagggt ctccgaaggc <210> 90 <211> 110 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> 12E10VH3 <400> 90 tggagtggat tgggtatatc tattacagtg ggagcaccaa ctacaacccc tccctcaaga 60 gtcgagtcac catatcagta gacacgtcca agagccagtt ctccctgaag 110 ₹210> 91 <211> 114 <212> DNA <213> Artificial Sequence ⟨220⟩ <223> 12E10VH4 <400> 91

61/75

WO 02/33073 PCT/JP01/09260

tgaggagaca gtgaccatgg tgccacggcc ccagacatcg aagtaccgcc ctctcgcaca 60 gtaatacacg gccgtgtctg cggcggtcac agagctcagc ttcagggaga actg 114

<210> 92

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10VHS, PCR primer

<400> 92

ttcaagcttc caccatgaaa catctgtggt tc 32

<210> 93

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10VHA, PCR primer

<400> 93

ttgggatcca ctcacctgag gagacagtga ccat 34

<210> 94

(211) 426

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (12)...(417)

<22	3> 1	2E10	Н, Н	cha	in V	reg	ion									
<40	0> 9	4														
aag	cttc	cac	c at	g aa	a ca	t ct	g tg	g tt	c tt	c ct	t ct	c ct	g gt	g gc:	a gct	50
			Me	t Ly	s Hi	s Le	u Tr	p Ph	e Ph	e Le	u Le	u Le	u Va	1 Al:	a Ala	
				1			C;	5				1	0			
ccc	aga	tgg	gtc	ctg	tcc	cag	gtg	cag	ctg	cag	cag	tcg	ggc	cca	gga	98
Pro	Arg	Trp	Val	Leu	Ser	G1n	Val	Gln	Leu	G1n	Gln	Ser	Gly	Pro	Gly	
	15					20					25					
ctg	gtg	aag	cct	tcg	gag	acc	ctg	tcc	ctc	acc	tgc	act	gtc	tct	ggt	146
Leu	Va1	Lys	Pro	Ser	G1u	Thr	Leu	Ser	Leu	Thr	Cys	Thr	Val	Ser	Gly	
30					35					40					45	
gac	tcc	atc	agt	agt	tac	tac	tgg	agc	tgg	att	cgg	cag	ccc	cca	ggg	194
Asp	Ser	Ile	Ser	Ser	Tyr	Tyr	Trp	Ser	Trp	Ile	Arg	G1n	Pro	Pro	G1y	
				50					55					60		
aag	gga	ctg	gag	tgg	att	ggg	tat	atc	tat	tac	agt	ggg	agc	acc	aac	242
Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile	G1y	Tyr	Ile	Tyr	Tyr	Ser	Gly	Ser	Thr	Asn	
			65					70					75			
tac	aac	ccc	tcc	ctc	aag	agt	cga	gtc	acc	ata	tca	gta	gac	acg	tcc	290
Tyr	Asn	Pro	Ser	Leu	Lys	Ser	Arg	Va1	Thr	Ile	Ser	Va1	Asp	Thr	Ser	
		80					85					90				
aag	agc	cag	ttc	tcc	ctg	aag	ctg	agc	tct	gtg	acc	gcc	gca	gac	acg	338
Lys	Ser	G1n	Phe	Ser	Leu	Lys	Leu	Ser	Ser	Val	Thr	Ala	Ala	Asp	Thr	
	95					100					105					
gcc	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	ggg	cgg	tac	ttc	gat	gtc	tgg	ggc	cgt	386
								Arg								
110					115					120					125	
ggc	acc	atg	gtc	act	gtc	tcc	tca	ggtg	agte	ga t	ccca	ıa				426
Glv																

63/75

130

<210> 95

<211> 110

<212> PRT

<213> Mus

<400> 95

Ser Tyr Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Gly Ser Pro Gly Gln

1 5 10 15

Ser Ile Thr Ile Ser Cys Thr Gly Thr Ser Ser Asp Val Gly Gly Tyr

20 25 30

Asn Tyr Val Ser Trp Tyr Gln Gln His Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu

35 40 45

Met Ile Tyr Glu Gly Ser Lys Arg Pro Ser Gly Val Ser Asn Arg Phe

50 55 60

Ser Gly Ser Lys Ser Gly Asn Thr Ala Ser Leu Thr Ile Ser Gly Leu

65 70 75 80

Gln Ala Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Ser Ser Tyr Thr Thr Arg

85 90 95

Ser Thr Arg Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu

100 105 110

<210> 96

<211> 330

<212> DNA

<213> Mus

64/75

⟨400⟩ 96

tectatgte tgaeteagee acceteggtg teagggtete etggaeagte gateaceate 60
teetgeactg gaaceageag tgaegttggt ggttataact atgteteetg gtaeeaacag 120
caceeaggea aageeeceaa acteatgatt tatgagggea gtaaaeggee eteaggggtt 180
tetaateget tetetggete eaagtetgge aacaeggeet eeetgaeeat etetggete 240
caggetgagg acgaggetga ttattaetge ageteatata eaaceagaag eaetegggtg 300
tteggeggag ggaeeaaget gaeegteeta 330

<210> 97

<211> 57

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(57)

<223> reader sequence

<310>

<400> 97

atg gcc tgg acc gtt ctc ctc ctc ggc ctc ctc tct cac tgc aca ggc 48

Met Ala Trp Thr Val Leu Leu Gly Leu Leu Ser His Cys Thr Gly

1 5 10 15

tct gtg acc 57

Ser Val Thr

<210> 98

⟨211⟩ 110

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

65/75

<220> <223> 12E10VL1, PCR primer <400> 98 60 atggcctgga ccgttctcct cctcggcctc ctctctcact gcacaggctc tgtgacctcc 110 tatgtgctga ctcagccacc ctcggtgtca gggtctcctg gacagtcgat <210> 99 <211> 62 <212> DNA <213> Artificial Sequence ⟨220⟩ <223> 12E10VL2, PCR primer <400> 99 60 tcatgagttt gggggctttg cctgggtgct gttggtacca ggagacatag ttataaccac 110 caacgtcact getggtteca gtgcaggaga tggtgatcga ctgtccagga <210> 100 ⟨211⟩ 110 <212> DNA <213> Artificial Sequence ₹220> <223> 12E10VL3, PCR primer ⟨400⟩ 100 60 ccccaaact catgatttat gagggcagta aacggccctc aggggtttct aatcgcttct 110 ctggctccaa gtctggcaac acggcctccc tgaccatctc tgggctccag

⟨210⟩ 101

<211> 102

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10VL4, PCR primer

<400> 101

taggacggtc agettggtcc etcegeegaa caceegagtg ettetggttg tatatgaget 60 geagtaataa teageetegt eetcageetg gageecagag at 102

<210> 102

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10VLS, PCR primer

<400> 102

atcaagette caccatggee tggacegtte t 31

<210> 103

<211> 36

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> 12E10VLA, PCR primer

<400> 103

ctaggatccg ggctgaccta ggacggtcag cttggt 36

<210> 104

<211> 387

67/75

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(387)

<223> 12E10L, L chain V region

20

35

<310>

<400> 104

atg gcc tgg acc gtt ctc ctc ctc ggc ctc ctc tct cac tgc aca ggc 48 Met Ala Trp Thr Val Leu Leu Gly Leu Leu Ser His Cys Thr Gly

5 15 1 10

tot gtg acc toc tat gtg otg act cag cca ccc tog gtg toa ggg tot 96 Ser Val Thr Ser Tyr Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Gly Ser 30

25

cct gga cag tcg atc acc atc tcc tgc act gga acc agc agt gac gtt Pro Gly Gln Ser Ile Thr Ile Ser Cys Thr Gly Thr Ser Ser Asp Val

45

95

ggt ggt tat aac tat gtc tcc tgg tac caa cag cac cca ggc aaa gcc

40

Gly Gly Tyr Asn Tyr Val Ser Trp Tyr Gln Gln His Pro Gly Lys Ala

50 55 60

ccc aaa ctc atg att tat gag ggc agt aaa cgg ccc tca ggg gtt tct Pro Lys Leu Met Ile Tyr Glu Gly Ser Lys Arg Pro Ser Gly Val Ser

75 65 70

288 aat ege tte tet gge tee aag tet gge aac aeg gee tee etg ace ate

Asn Arg Phe Ser Gly Ser Lys Ser Gly Asn Thr Ala Ser Leu Thr Ile

85

tct ggg ctc cag gct gag gac gag gct gat tat tac tgc agc tca tat 336 Ser Gly Leu Gln Ala Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Ser Ser Tyr

90

68/75

100 105 110

Aca acc aga agc act cgg gtg ttc ggc gga ggg acc aag ctg acc gtc 384

Thr Thr Arg Ser Thr Arg Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val

115 120 125

cta 387

Leu

<210> 105

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(24)

<223> FLAG, reader sequence

<400> 105

gac tac aag gat gac gat aag 24

Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys

⟨210⟩ 106

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> 12E10S, PCR primer

<400> 106

tatgaattcc accatgaaac atctgtggtt 30

```
<210> 107
```

⟨211⟩ 38

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> DB2, PCR primer

<400> 107

taggagetac egectecace tgaggagaca gtgaceat 38

<210> 108

<211> 44

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> DB1, PCR primer

<400> 108

gtctcctcag gtggaggcgg tagctcctat gtgctgactc agcc 44

<210> 109

<211> 59

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10FA, PCR primer

<400> 109

attgcggccg cttatcactt atcgtcgtca tccttgtagt ctaggacggt cagcttggt 59

<210> 110

70/75

<211> 792	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<221> CDS	
<222> (11)(778)	
<223> 12E10, Single chain Fv	
<400> 110	
gaattccacc atg aaa cat ctg tgg ttc ttc ctt ctc ctg gtg gca gct 49)
Met Lys His Leu Trp Phe Phe Leu Leu Val Ala Ala	
1 5 10	
ccc aga tgg gtc ctg tcc cag gtg cag ctg cag cag tcg ggc cca gga	97
Pro Arg Trp Val Leu Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Gly	
15 20 25	
ctg gtg aag cct tcg gag acc ctg tcc ctc acc tgc act gtc tct ggt 14	15
Leu Val Lys Pro Ser Glu Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Gly	
30 35 40 45	
gac too ato agt agt tac tac tgg agc tgg att cgg cag ccc cca ggg 19) 3
Asp Ser Ile Ser Ser Tyr Tyr Trp Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Gly	
50 55 60	
aag gga ctg gag tgg att ggg tat atc tat tac agt ggg agc acc aac 24	11
Lys Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Tyr Ser Gly Ser Thr Asn	
65 70 75	
tac aac ccc tcc ctc aag agt cga gtc acc ata tca gta gac acg tcc 28	39
Tyr Asn Pro Ser Leu Lys Ser Arg Val Thr Ile Ser Val Asp Thr Ser	
80 85 90	
aag age cag tte tee etg aag etg age tet gtg ace gee gea gae aeg 33	37
Lys Ser Gln Phe Ser Leu Lys Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr	

WO 02/33073 PCT/JP01/09260 71/75

gcc gtg tat tac tgt gcg aga ggg cgg tac ttc gat gtc tgg ggc cgt Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Arg Tyr Phe Asp Val Trp Gly Arg gge acc atg gtc act gtc tcc tca ggt gga ggc ggt agc tcc tat gtg Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Ser Ser Tyr Val ctg act cag cca ccc tcg gtg tca ggg tct cct gga cag tcg atc acc Leu Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Gly Ser Pro Gly Gln Ser Ile Thr atc tec tge act gga acc age agt gac gtt ggt ggt tat aac tat gte Ile Ser Cys Thr Gly Thr Ser Ser Asp Val Gly Gly Tyr Asn Tyr Val tcc tgg tac caa cag cac cca ggc aaa gcc ccc aaa ctc atg att tat Ser Trp Tyr Gln Gln His Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Met Ile Tyr gag ggc agt aaa cgg ccc tca ggg gtt tct aat cgc ttc tct ggc tcc Glu Gly Ser Lys Arg Pro Ser Gly Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Ser aag tot ggc aac acg gcc toc otg acc atc tot ggg oto cag gct gag Lys Ser Gly Asn Thr Ala Ser Leu Thr Ile Ser Gly Leu Gln Ala Glu gac gag get gat tat tac tgc age tea tat aca acc aga age act egg Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Ser Ser Tyr Thr Thr Arg Ser Thr Arg gtg ttc ggc gga ggg acc aag ctg acc gtc cta gac tac aag gat gac Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Asp Tyr Lys Asp Asp

WO 02/33073		PCT/JP01/09260
	72/75	

gac gat aag tgataagcgg ccgc	792
Asp Asp Lys	
255	
<210> 111	
<211> 62	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> sc4.3, PCR primer	
<400> 111	
ggtggctgag tcagcacata ggacgatccg ccaccaccg aaccaccacc acccg	aacca 60
cc	62
<210> 112	
<211> 61	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> sc1. 3, PCR primer	
<400> 112	
gcaccatggt cactgtctcc tcaggtggtg gtggttcggg tggtggttggt tcggg	tggtg 60
g	61
<210> 113	
<211> 822	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	

73/75

<220)>															
<221	r> ci)S														
(222	2> (1	1)	. (80)7)												
<223	3> sc	12E1	10, 5	Singl	le cl	nain	Fv									
<400)> 1]	L 3														
gaat	ttcca	acc a	atg a	aaa o	cat o	ctg 1	tgg	ttc 1	ttc o	ctt d	ctc o	ctg 8	gtg į	gca (gct	49
		λ	Met l	ys l	dis l	Jeu ∵	rp l	Phe I	Phe I	Leu l	Leu I	Leu 1	/al /	Ala A	Ala	
			1				5					10				
ccc	aga	tgg	gtc	ctg	toc	cag	gtg	cag	ctg	cag	cag	tcg	ggc	cca	gga	97
Pro	Arg	Trp	Val	Leu	Ser	G1n	Val	G1n	Leu	Gln	G1n	Ser	G1y	Pro	Gly	
	15					20					25					
ctg	gtg	aag	cct	tcg	gag	acc	ctg	tcc	ctc	acc	tgc	act	gtc	tct	ggt	145
Ĺeu	Val	Lys	Pro	Ser	Glu	Thr	Leu	Ser	Leu	Thr	Cys	Thr	Val	Ser	Gly	
30					35					40					45	
gac	tcc	atc	agt	agt	tac	tac	tgg	agc	tgg	att	cgg	cag	ccc	cca	ggg	193
Asp	Ser	Ile	Ser	Ser	Tyr	Tyr	Trp	Ser	Trp	Ile	Arg	Gln	Pro	Pro	G1y	
				50					55					60		
aag	gga	ctg	gag	tgg	att	ggg	tat	atc	tat	tac	agt	ggg	agc	acc	aac	241
Ĺys	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Tyr	Ser	G1y	Ser	Thr	Asn	
			65					70					75			
tac	aac	ccc	tcc	ctc	aag	agt	cga	gtc	acc	ata	tca	gta	gac	acg	tcc	289
Tyr	Asn	Pro	Ser	Leu	Lys	Ser	Arg	Val	Thr	Ile	Ser	Val	Asp	Thr	Ser	
		80					85					90				
aag	agc	cag	ttc	tcc	ctg	aag	ctg	agc	tct	gtg	acc	gcc	gca	gac	acg	337
Lys	Ser	G1n	Phe	Ser	Leu	Lys	Leu	Ser	Ser	Va1	Thr	Ala	Ala	Asp	Thr	
	95					100					105					
gcc	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	ggg	cgg	tac	ttc	gat	gtc	tgg	ggc	cgt	385
Ala	Val	Tyr	Tvr	Cvs	Ala	Arg	Glv	Arg	Tvr	Phe	asA	Val	Trp	G ₁ y	Arg	

ggc acc atg gtc act gtc tcc tca ggt ggt ggt ggt tcg ggt ggt Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly ggt tog ggt ggt ggc gga tog toc tat gtg ctg act cag cca ccc tog Gly Ser Gly Gly Gly Ser Ser Tyr Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser gtg tca ggg tct cct gga cag tcg atc acc atc tcc tgc act gga acc Val Ser Gly Ser Pro Gly Gln Ser Ile Thr Ile Ser Cys Thr Gly Thr age agt gac gtt ggt ggt tat aac tat gtc tee tgg tae caa cag cae Ser Ser Asp Val Gly Gly Tyr Asn Tyr Val Ser Trp Tyr Gln Gln His cca ggc aaa gcc ccc aaa ctc atg att tat gag ggc agt aaa cgg ccc Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Met Ile Tyr Glu Gly Ser Lys Arg Pro tca ggg gtt tct aat cgc ttc tct ggc tcc aag tct ggc aac acg gcc Ser Gly Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Ser Lys Ser Gly Asn Thr Ala tcc ctg acc atc tct ggg ctc cag gct gag gac gag gct gat tat tac Ser Leu Thr Ile Ser Gly Leu Gln Ala Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr tgc agc tca tat aca acc aga agc act cgg gtg ttc ggc gga ggg acc Cys Ser Ser Tyr Thr Thr Arg Ser Thr Arg Val Phe Gly Gly Gly Thr aag ctg acc gtc cta gac tac aag gat gac gac gat aag tgataagcgg Lys Leu Thr Val Leu Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys

WO 02/33073 PCT/JP01/09260 75/75

ccgc 822

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/09260

A. CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C12N15/09, 15/62, C07K16/2	8, A61K39/395	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC	
	SSEARCHED		
	ocumentation searched (classification system followed of Cl ⁷ C12N15/09, 15/62, C07K16/2		
	ion searched other than minimum documentation to the		
	ata base consulted during the international search (nam T FILE (JOIS), MEDLINE (STN), W		
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
Y	Bijia DENG et al., "An Agonist Antibody to the Human c-Mpl Red Megakaryocytpoiesis", Blood, 15 No.6, pages 1981 to 1988	eptor Stimulayes	1-44
У	US 5885574 A (Amgen Inc.), 23 March, 1999 (23.03.99), & JP 2000-95800 A & EP 773962 & WO 96/03438 A	2 B1	1-44
Y	KIPRIYANOV et al., "Bispecific T Cell-Mediated Lysis of Malign Int. J. Cancer, (1998), Vol.77,	ant Human B Cells",	,
Y	WO 00/53634 A (Chugai Pharmaceu 14 September, 2000 (14.09.00), & EP 1167388 A	tical Co., Ltd.),	1-44
A	Ming-Hong XIE et al., "Direct of involvement in acetycholine rece identification of agonist ScFv" August, 1997, Vol.15, No.8, pag	eptor clustering thr , Nature Biotechnol	ough
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance	priority date and not in confl	er the international filing date or ict with the application but cited to neory underlying the invention
"E" earlier date	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevations dered novel or cannot b	ance; the claimed invention cannot be se considered to involve an inventive
cited to	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other		ance; the claimed invention cannot be
	reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inve combined with one or more combination being obvious to	
"P" docume	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"&" document member of the san	
	actual completion of the international search fanuary, 2002 (29.01.02)	Date of mailing of the internation 05 February, 20	onal scarch report 002 (05.02.02)
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile N		Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/09260

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Category* A	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages EP 1035132 A (Chugai Pharmaceutical Co., Ltd.), 13 September, 2000 (13.09.00), & WO 99/12973 A	Relevant to claim No

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))					
	Int. Cl ⁷ Cl2N15/09, 15/62, C07	K16/28, A61K39/395			
Suitable 1. Zee 1. D. Nills					
	デった分野				
	Int. Cl [†] Cl2N15/09, 15/62, C07	K16/28, A61K39/395			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの					
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)					
国际関連で大力	JICST7ァイル(JOIS) MEDLINE(STN) Wi				
greet, in Goze, industrial of the first of t					
	ると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	さきは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
Y	Bijia DENG et al., An Agonist Mur the Human c-Mpl Receptor Stimulay		1-44		
	Blood, 15 September 1998, Vol. 92,				
Y	US 5885574 A (AMGEN INC.) 1999.3.		1-44		
	& JP 2000-95800 A & EP 773962	B1 & WO 96/03438 A			
Y	KIPRIYANOV et al., Bispecific CD3 Cell-Mediated Lysis of Malignant		$1 - 4 \ 4$		
	Int. J. Cancer (1998), Vol. 77, No. 5				
× C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
もの 出願と矛盾するものではなく、発明 「E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの					
以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考え 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当		えられるもの			
文献 (理由を付す)		上の文献との、当業者にとって	自明である組合せに		
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		よって進歩性がないと考えられる「&」同一パテントファミリー文献	3 もの		
国際調査を完了した日 29.01.02		国際調査報告の発送日 ()5.(2.02		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/´JP)		特許庁審査官(権限のある職員) (15) 4 B 9 3 5 8 小暮 道明			
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		電話番号 03-3581-1101	タ 内線 3448		
21~21 C					

C(続き).					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の簡所が関連するときは、その関連する簡所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
Y	WO 00/53634 A (CHUGAI PHARMACEUTICAL CO.LTD.) 2000.9.14 & EP 1167388 A	1-44			
A	Ming-Hong XIE et al., Direct demonstration of MuSK involvement in acetycholine receptor clustering through identification of agonist ScFv., NATURE BIOTECHNOLOGY, August 1997, Vol. 15, No. 8, p. 768-771				
A	EP 1035132 A (CHUGAI PHARMACEUTICAL CO.LTD.) 2000.9.13 & WO 99/12973 A	1-44			